(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2003 年12 月31 日 (31.12.2003)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2004/000345 A1

(51) 国際特許分類⁷: A61K 38/17, 31/7088, 39/395, 45/00, 48/00, A61P 19/00, 19/02, 29/00, 43/00 // C12N 15/09

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2003/007741

(22) 国際出願日:

2003 年6 月18 日 (18.06.2003)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2002-178715 2002 年6 月19 日 (19.06.2002) JP

(71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 武田薬品工業株式会社 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.) [JP/JP]; 〒541-0045 大阪府 大阪市中央区 道修町四丁目 1 番 1 号 Osaka (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 渡辺 辰也 (WATANABE,Tatsuya) [JP/JP]; 〒305-0821 茨城県 つ くば市 春日 1 丁目 7-9-1 1 0 2 Ibaraki (JP). 稲塚 雅一(INAZUKA,Masakazu) [JP/JP]; 〒305-0035 茨城 県つくば市 松代 3 丁目 1 2-1-4 0 8 Ibaraki (JP).

- (74) 代理人: 高橋 秀一,外(TAKAHASHI,Shuichi et al.); 〒532-0024 大阪府 大阪市淀川区 十三本町 2 丁目 17番85号 武田薬品工業株式会社大阪工場内 Osaka (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

一 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: PREVENTIVES/REMEDIES FOR BONE AND JOINT DISEASES

(54)発明の名称:骨・関節疾患の予防・治療剤

(57) Abstract: A compound or its salt inhibiting the activity of a protein having an amino acid sequence which is the same or substantially the same as the amino acid sequence represented by SEQ ID NO:1, an antibody against the above protein, an antisense nucleotide having a base sequence which is complementary or substantially complementary to the base sequence of a DNA encoding the above protein or its peptide fragment, etc. are usable as preventives/remedies for bone and joint diseases.

(57) 要約: 配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質の活性を阻害する化合物またはその塩、該タンパク質に対する抗体、該タンパク質またはその部分ペプチドをコードするDNAの塩基配列に相補的もしくは実質的に相補的な塩基配列またはその一部を含有するアンチセンスヌクレオチドなどは、骨・関節疾患などの予防・治療剤として使用することができる。



明細書

骨・関節疾患の予防・治療剤

5 技術分野

10

15

20

25

本発明は、骨・関節疾患の予防・治療剤および診断薬などに関する。

背景技術

関節は骨と骨が接して動く部分をいい、この部分の骨は動きをスムーズにするために関節軟骨でおおわれている。また、関節の中では滑膜でつくられた関節液が、関節軟骨とともにはたらくことで摩擦を少なくし潤滑液となって軽快に動くことを可能にしている。変形性関節症は、慢性の関節炎を伴う関節疾患で、軟骨の退行変性により、軟骨の破壊と骨や軟骨の増殖性変化を来たす病気である。骨端に骨棘形成するなどの関節の変形も認められる。変形性関節症は年令とともに増加し、60才以上になると膝、肘、股関節や脊椎では、80%以上が変形性関節症の症状を呈すると言われている。変形性関節症の治療は痛みを抑制する対処療法が中心であり、非ステロイド性消炎鎮痛剤や関節に直接注射するヒアルロン酸やステロイド剤などが使用される。進行した場合は関節鏡視下手術、痛みや変形が強い場合、膝や股関節において骨切り術や人工関節置換などの手術が適応される。しかし、人工関節には寿命があるため55才迄はこの手術を避けることが好ましいと考えられ、関節の退行性変化を抑制する治療法の開発が望まれている。さらに、変形性関節症はX腺撮影などの装置による診断法しかなく、より簡便な診断法の開発も望まれている。

遺伝子発現を網羅的に解析するために、cDNAまたはオリゴヌクレオチドを固定 化したマイクロアレイ法が開発され、疾患特異的な遺伝子発現の変化を見出す技 術が普及し、その有用性が確認されている。例えば、Affymetrix社のGeneChipシ ステムは癌などの疾患の診断や創薬標的遺伝子の発見に多用されつつある。

変形性関節症患者の関節で特異的に発現している遺伝子やタンパク質を見出し、

そこから変形性関節症の治療薬や診断薬を創出する試みが行われている。例えば、MMP-13などのマトリックスメタロプロテアーゼ(MMP)は変形性関節症の関節で発現が上昇していることが知られており、MMP阻害剤を関節破壊抑制薬として検討されている。

5 KIAA1077は、ウズラ胚発生プロセスにおいてShhシグナルに誘導される遺伝子として同定されたQsurf1のヒト相同遺伝子である(Science, 289巻, 265-270頁, 2000年)。そのアミノ酸配列からKIAA1077は硫酸エステル加水分解酵素であることが推測され、また遺伝子導入細胞の研究から、Wntシグナルの伝達に関与することが示されている(Science, 289巻, 265-270頁, 2000年)。しかしながら、

KIAA1077と変形性関節症との関連についての報告はない。

安全で優れた骨・関節疾患の予防・治療剤が求められている。

発明の開示

10

15

20

本発明者らは、上記の課題を解決するために鋭意研究を重ねた結果、変形性関 節症軟骨に発現が顕著に増加する遺伝子を見出し、この知見に基づいて、さらに 検討を重ねた結果、本発明を完成するに至った。

すなわち、本発明は、

- (1) 配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩の活性を阻害する化合物またはその塩を含有してなる骨・関節疾患の予防・治療剤、
- (2) 配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩の遺伝子の発現を阻害する化合物またはその塩を含有してなる骨・関節疾患の予防・治療剤、
- 25 (3) 配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質またはその部分ペプチドをコードするポリヌクレオチドの塩基配列に相補的もしくは実質的に相補的な塩基配列またはその一部を含有するアンチセンスヌクレオチドを含有してなる骨・関節疾患の予防・治療

剤、

10

- (4)配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のア ミノ酸配列を含有するタンパク質またはその部分ペプチドまたはその塩に対する 抗体を含有してなる骨・関節疾患の予防・治療剤、
- 骨・関節疾患が、軟骨形成異常、骨形成異常、骨粗鬆症、変形性関節症、 5 慢性関節リウマチ、関節炎、滑膜炎、代謝性関節症またはスポーツによる関節障 害である上記(1)、(2)、(3)または(4)記載の予防・治療剤、
 - 配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のア (6) ミノ酸配列を含有するタンパク質またはその部分ペプチドまたはその塩に対する 抗体を含有してなる骨・関節疾患の診断薬、
 - (7) 配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のア ミノ酸配列を含有するタンパク質またはその部分ペプチドをコードするポリヌク レオチドを含有してなる骨・関節疾患の診断薬、
- 骨・関節疾患が、軟骨形成異常、骨形成異常、骨粗鬆症、変形性関節症、 慢性関節リウマチ、関節炎、滑膜炎、代謝性関節症またはスポーツによる関節障 15 害である上記(6)または(7)記載の診断薬、
 - 硫酸エステル加水分解酵素活性阻害作用を有する化合物またはその塩を 含有してなる骨・関節疾患の予防・治療剤、
- (10)硫酸エステル加水分解酵素発現阻害作用を有する化合物またはその塩 を含有してなる骨・関節疾患の予防・治療剤、 20
 - (11)配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一の アミノ酸配列を含有するタンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩を用 いることを特徴とする骨・関節疾患の予防・治療剤のスクリーニング方法、
- 配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一 のアミノ酸配列を含有するタンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩を 25 用いることを特徴とする医薬用化合物のスクリーニング方法、
 - (11b)医薬用化合物が、骨・関節疾患の予防・治療用の化合物、骨・関節 疾患の予防・治療に用いられる化合物および/または骨・関節疾患の予防・治療

10

20

効果を有する化合物である上記(11a)記載のスクリーニング方法、

- (12) 配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一の アミノ酸配列を含有するタンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩を含 有することを特徴とする骨・関節疾患の予防・治療剤のスクリーニング用キット、
- (12a) 配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩を含有することを特徴とする医薬用化合物のスクリーニング用キット、
- (12b) 医薬用化合物が、骨・関節疾患の予防・治療用の化合物、骨・関節疾患の予防・治療に用いられる化合物および/または骨・関節疾患の予防・治療効果を有する化合物である上記(12a)記載のスクリーニング用キット、
- (13) 配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一の アミノ酸配列を含有するタンパク質またはその部分ペプチドをコードするポリヌ クレオチドを用いることを特徴とする骨・関節疾患の予防・治療剤のスクリーニ ング方法、
- 15 (13a) 配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質またはその部分ペプチドをコードするポリヌクレオチドを用いることを特徴とする医薬用化合物のスクリーニング方法、
 - (13b) 医薬用化合物が、骨・関節疾患の予防・治療用の化合物、骨・関節疾患の予防・治療に用いられる化合物および/または骨・関節疾患の予防・治療効果を有する化合物である上記(13a)記載のスクリーニング方法、
 - (14) 配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一の アミノ酸配列を含有するタンパク質またはその部分ペプチドをコードするポリヌ クレオチドを含有することを特徴とする骨・関節疾患の予防・治療剤のスクリー ニング用キット、
- 25 (14a) 配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一 のアミノ酸配列を含有するタンパク質またはその部分ペプチドをコードするポリ ヌクレオチドを含有することを特徴とする医薬用化合物のスクリーニング用キッ ト、



- 医薬用化合物が、骨・関節疾患の予防・治療用の化合物、骨・関節 (14b)疾患の予防・治療に用いられる化合物および/または骨・関節疾患の予防・治療 効果を有する化合物である上記(14a)記載のスクリーニング用キット、
- 上記(11)もしくは(13)記載のスクリーニング方法または上記 (15)(12) もしくは (14) 記載のスクリーニング用キットを用いて得られうる 5 骨・関節疾患の予防・治療剤、
 - (15a) 上記 (11a) もしくは (13a) 記載のスクリーニング方法また は上記(12a)もしくは(14a)記載のスクリーニング用キットを用いて得 られうる医薬用化合物またはその塩、
- 医薬用化合物が、骨・関節疾患の予防・治療用の化合物、骨・関節 10 (15b) 疾患の予防・治療に用いられる化合物および/または骨・関節疾患の予防・治療 効果を有する化合物である上記(15a)記載の化合物またはその塩、
 - (15c)上記(15a)または(15b)記載の化合物またはその塩を含有 してなる骨・関節疾患の予防・治療剤、
- 哺乳動物に対して、配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もし (16)15 くは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質もしくはその部分ペプチ ドまたはその塩の活性を阻害する化合物またはその塩、または該タンパク質の遺 伝子の発現を阻害する化合物またはその塩の有効量を投与することを特徴とする 骨・関節疾患の予防・治療方法、
- 配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一の 20 (17)アミノ酸配列を含有するタンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩の活 性を阻害する、または該タンパク質の遺伝子の発現を阻害することを特徴とする 骨・関節疾患の予防・治療方法、
- 骨・関節疾患の予防・治療剤を製造するための、配列番号:1で表さ (18)れるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパ 25 ク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩の活性を阻害する化合物またはその 塩、または該タンパク質の遺伝子の発現を阻害する化合物またはその塩の使用な どを提供する。

図面の簡単な説明

5

10

15

20

25

図1は、KIAA1077遺伝子の強制発現によるATDC5細胞の増殖抑制結果を示す。 図中、縦軸はウェル当たりのATP含量を反映した化学発光強度を、横軸はトランスフェクション後の日数をそれぞれ示す。 -○-はコントロール細胞を、-●-はKIAA1077導入細胞をそれぞれ示す。 n=2。バーは最大値および最小値を示す。図2は、KIAA1077遺伝子の強制発現によるATDC5細胞のアグリカン発現抑制結果を示す。図中、縦軸は20ngのtotal RNA に含まれるアグリカン遺伝子由来メッセンジャーRNAの量を反映した蛍光強度を、横軸はトランスフェクション後の日数をそれぞれ示す。□はコントロール細胞を、■はKIAA1077導入細胞をそれぞれ示す。n=3。バーは標準偏差値を示す。

発明を実施するための最良の形態

本発明で用いられる配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質(以下、本発明のタンパク質または本発明で用いられるタンパク質と称することもある)は、ヒトや温血動物(例えば、モルモット、ラット、マウス、ニワトリ、ウサギ、ブタ、ヒツジ、ウシ、サルなど)の細胞(例えば、肝細胞、脾細胞、神経細胞、グリア細胞、膵臓β細胞、骨髄細胞、メサンギウム細胞、ランゲルハンス細胞、表皮細胞、上皮細胞、杯細胞、内皮細胞、平滑筋細胞、繊維芽細胞、繊維細胞、筋細胞、脂肪細胞、免疫細胞(例、マクロファージ、T細胞、B細胞、ナチュラルキラー細胞、肥満細胞、好中球、好塩基球、好酸球、単球)、巨核球、滑膜細胞、軟骨細胞、骨細胞、骨細胞、骨細胞、軟骨細胞、乳腺細胞、肝細胞もしくは間質細胞、またはこれら細胞の前駆細胞、幹細胞もしくはガン細胞など)もしくはそれらの細胞が存在するあらゆる組織、例えば、脳、脳の各部位(例、嗅球、扁桃核、大脳基底球、海馬、視床、視床下部、大脳皮質、延髄、小脳)、脊髄、下垂体、胃、膵臓、腎臓、肝臓、生殖腺、甲状腺、胆のう、骨髄、副腎、皮膚、筋肉、肺、消化管(例、大腸、小腸)、血管、心臓、胸腺、脾臓、顎下腺、末梢血、前立腺、睾丸、卵巣、胎盤、

10

15

20

25

PCT/JP2003/007741

子宮、骨、関節、骨格筋などに由来するタンパク質であってもよく、合成タンパ ク質であってもよい。

配列番号:1で表されるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列としては、 配列番号:1で表されるアミノ酸配列と約50%以上、好ましくは約60%以上、 さらに好ましくは約70%以上、より好ましくは約80%以上、特に好ましくは 約90%以上、最も好ましくは約95%以上の相同性を有するアミノ酸配列など が挙げられる。

配列番号:1で表されるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列を含有す るタンパク質としては、例えば、前記の配列番号:1で表されるアミノ酸配列と 実質的に同一のアミノ酸配列を含有し、配列番号:1で表されるアミノ酸配列を 含有するタンパク質と実質的に同質の活性を有するタンパク質などが好ましい。

実質的に同質の活性としては、例えば、硫酸エステル加水分解活性などが挙げ られる。実質的に同質とは、それらの性質が性質的に(例、生理学的に、または 薬理学的に) 同質であることを示す。したがって、硫酸エステル加水分解活性が 同等 (例、約0.01~100倍、好ましくは約0.1~10倍、より好ましく は0.5~2倍)であることが好ましいが、これらの活性の程度、タンパク質の 分子量などの量的要素は異なっていてもよい。

硫酸エステル加水分解活性の測定は、自体公知の方法に準じて行うことができ る。例えばJ. Inher. Metab. Dis., 16巻, 935-941頁, 1993年に記載の方法または それに準じる方法に従い、蛍光基質4-methyl umbelliferyl α-N-アセチルグル コサミン-6-硫酸を用いて行うことができる。または、適当な基質を用いて、そ の硫酸エステル加水分解反応産物をMorgan-Elson反応を利用して定量することに より、硫酸エステル加水分解活性を測定することもできる。

例えば、KIAA1077 cDNA挿入プラスミドを導入してKIAA1077タンパク質を高発 現させた細胞を培養後、回収し、細胞破砕物を調製する。該細胞破砕物および基 質を混合し、保温した後、Morgan-Elson反応を行い、得られた反応液中のA₅₈₅ (585nmにおける吸収) の増加を測定することにより、硫酸エステル加水分解活 性を測定する。

基質としては、例えば糖の硫酸エステル〔例、chondroitin disaccharide Δ di-6S、chondroitin disaccharide Δ di-6S、chondroitin disaccharide Δ di-4S、硫酸化グリコサミノグリカン(例、コンドロイチン硫酸、ケラタン硫酸、デルマタン硫酸、ヘパリン、ヘパラン硫酸 など)またはその分解物など〕などが用いられる。

また、本発明で用いられるタンパク質としては、例えば、①配列番号:1で表 5 されるアミノ酸配列中の1または2個以上(好ましくは、 $1\sim30$ 個程度、好ま しくは $1\sim10$ 個程度、さらに好ましくは数($1\sim5$)個)のアミノ酸が欠失し たアミノ酸配列、②配列番号:1で表されるアミノ酸配列に1または2個以上 (好ましくは、 $1 \sim 30$ 個程度、好ましくは $1 \sim 10$ 個程度、さらに好ましくは 数 $(1\sim5)$ 個)のアミノ酸が付加したアミノ酸配列、3配列番号:1で表され 10 るアミノ酸配列に1または2個以上(好ましくは、1~30個程度、好ましくは $1 \sim 10$ 個程度、さらに好ましくは数($1 \sim 5$)個)のアミノ酸が挿入されたア ミノ酸配列、④配列番号:1で表されるアミノ酸配列中の1または2個以上(好 ましくは、1~30個程度、好ましくは1~10個程度、さらに好ましくは数 (1~5)個)のアミノ酸が他のアミノ酸で置換されたアミノ酸配列、または⑤ 15 それらを組み合わせたアミノ酸配列を含有するタンパク質などのいわゆるムテイ ンも含まれる。

上記のようにアミノ酸配列が挿入、欠失または置換されている場合、その挿入、 欠失または置換の位置としては、とくに限定されない。

20 本明細書におけるタンパク質は、ペプチド標記の慣例に従って左端がN末端 (アミノ末端)、右端がC末端 (カルポキシル末端)である。配列番号:1で表 されるアミノ酸配列を含有するタンパク質をはじめとする、本発明で用いられる タンパク質は、C末端がカルボキシル基 (-COOH)、カルボキシレート(-COO⁻)、アミド (-CONH₂) またはエステル (-COOR) の何れであってもよい。

25 ここでエステルにおけるRとしては、例えば、メチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、n-ブチルなどの C_{1-6} アルキル基、例えば、シクロペンチル、シクロペキシルなどの C_{3-8} シクロアルキル基、例えば、フェニル、 α -ナフチルなどの C_{5-12} アリール基、例えば、ベンジル、フェネチルなどのフェニル- C_{1-2} ア

10

15

20

25

ルキル基もしくは α ーナフチルメチルなどの α ーナフチルー C_{1-2} アルキル基などの C_{7-14} アラルキル基、ピバロイルオキシメチル基などが用いられる。

本発明で用いられるタンパク質がC末端以外にカルボキシル基(またはカルボキシレート)を有している場合、カルボキシル基がアミド化またはエステル化されているものも本発明で用いられるタンパク質に含まれる。この場合のエステルとしては、例えば上記したC末端のエステルなどが用いられる。

さらに、本発明で用いられるタンパク質には、N末端のアミノ酸残基(例、メチオニン残基)のアミノ基が保護基(例えば、ホルミル基、アセチル基などのC₁₋₆アルカノイルなどのC₁₋₆アシル基など)で保護されているもの、生体内で切断されて生成するN末端のグルタミン残基がピログルタミン酸化したもの、分子内のアミノ酸の側鎖上の置換基(例えば-0H、-SH、アミノ基、イミダゾール基、インドール基、グアニジノ基など)が適当な保護基(例えば、ホルミル基、アセチル基などのC₁₋₆アルカノイル基などのC₁₋₆アシル基など)で保護されているもの、あるいは糖鎖が結合したいわゆる糖タンパク質などの複合タンパク質なども含まれる。

本発明で用いられるタンパク質の具体例としては、例えば、配列番号:1で表されるアミノ酸配列を含有するタンパク質(KIAA1077)などがあげられる。

本発明で用いられるタンパク質の部分ペプチドとしては、前記した本発明で用いられるタンパク質の部分ペプチドであって、好ましくは、前記した本発明で用いられるタンパク質と同様の性質を有するものであればいずれのものでもよい。

具体的には、後述する本発明の抗体を調製する目的には、配列番号:1で表されるアミノ酸配列において第23番目〜第33番目のアミノ酸配列を有するペプチドなどがあげられる。例えば、本発明で用いられるタンパク質の構成アミノ酸配列のうち少なくとも20個以上、好ましくは50個以上、さらに好ましくは70個以上、より好ましくは100個以上、最も好ましくは200個以上のアミノ酸配列を有するペプチドなどが用いられる。

また、本発明で用いられる部分ペプチドは、そのアミノ酸配列中の1または2個以上(好ましくは、 $1\sim1$ 0個程度、さらに好ましくは数($1\sim5$)個)のア

10

15

ミノ酸が欠失し、または、そのアミノ酸配列に1または2個以上(好ましくは、 $1\sim20$ 個程度、より好ましくは $1\sim10$ 個程度、さらに好ましくは数($1\sim5$) 個)のアミノ酸が付加し、または、そのアミノ酸配列に1または2個以上(好ましくは、 $1\sim20$ 個程度、より好ましくは $1\sim10$ 個程度、さらに好ましくは数 ($1\sim5$) 個)のアミノ酸が挿入され、または、そのアミノ酸配列中の1または2個以上(好ましくは、 $1\sim10$ 個程度、より好ましくは数個、さらに好ましくは $1\sim5$ 個程度)のアミノ酸が他のアミノ酸で置換されていてもよい。

また、本発明で用いられる部分ペプチドはC末端がカルボキシル基(-COOH)、カルボキシレート(-COOT)、アミド($-CONH_2$)またはエステル(-COOR)の何れであってもよい。

さらに、本発明で用いられる部分ペプチドには、前記した本発明で用いられるタンパク質と同様に、C末端以外にカルポキシル基(またはカルボキシレート)を有しているもの、N末端のアミノ酸残基(例、メチオニン残基)のアミノ基が保護基で保護されているもの、N端側が生体内で切断され生成したグルタミン残基がピログルタミン酸化したもの、分子内のアミノ酸の側鎖上の置換基が適当な保護基で保護されているもの、あるいは糖鎖が結合したいわゆる糖ペプチドなどの複合ペプチドなども含まれる。

本発明で用いられる部分ペプチドは抗体作成のための抗原としても用いることができる。

 本発明で用いられるタンパク質または部分ペプチドの塩としては、生理学的に 許容される酸(例、無機酸、有機酸)や塩基(例、アルカリ金属塩)などとの塩 が用いられ、とりわけ生理学的に許容される酸付加塩が好ましい。この様な塩と しては、例えば、無機酸(例えば、塩酸、リン酸、臭化水素酸、硫酸)との塩、 あるいは有機酸(例えば、酢酸、ギ酸、プロピオン酸、フマル酸、マレイン酸、 コハク酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、蓚酸、安息香酸、メタンスルホン酸、 ベンゼンスルホン酸)との塩などが用いられる。

本発明で用いられるタンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩は、前 述したヒトや温血動物の細胞または組織から自体公知のタンパク質の精製方法に

10

15

20

よって製造することもできるし、タンパク質をコードするDNAを含有する形質 転換体を培養することによっても製造することができる。また、後述のペプチド 合成法に準じて製造することもできる。

ヒトや哺乳動物の組織または細胞から製造する場合、ヒトや哺乳動物の組織または細胞をホモジナイズした後、酸などで抽出を行ない、該抽出液を逆相クロマトグラフィー、イオン交換クロマトグラフィーなどのクロマトグラフィーを組み合わせることにより精製単離することができる。

本発明で用いられるタンパク質もしくは部分ペプチドまたはその塩、またはそのアミド体の合成には、通常市販のタンパク質合成用樹脂を用いることができる。そのような樹脂としては、例えば、クロロメチル樹脂、ヒドロキシメチル樹脂、ペンズヒドリルアミン樹脂、アミノメチル樹脂、4ーペンジルオキシベンジルアルコール樹脂、4ーメチルベンズヒドリルアミン樹脂、PAM樹脂、4ーヒドロキシメチルメチルフェニルアセトアミドメチル樹脂、ポリアクリルアミド樹脂、4ー(2', 4'ージメトキシフェニルーヒドロキシメチル)フェノキシ樹脂、4ー(2', 4'ージメトキシフェニルード面っcアミノエチル)フェノキシ樹脂などを挙げることができる。このような樹脂を用い、αーアミノ基と側鎖官能基を適当に保護したアミノ酸を、目的とするタンパク質の配列通りに、自体公知の各種縮合方法に従い、樹脂上で縮合させる。反応の最後に樹脂からタンパク質または部分ペプチドを切り出すと同時に各種保護基を除去し、さらに高希釈溶液中で分子内ジスルフィド結合形成反応を実施し、目的のタンパク質もしくは部分ペプチドまたはそれらのアミド体を取得する。

上記した保護アミノ酸の縮合に関しては、タンパク質合成に使用できる各種活性化試薬を用いることができるが、特に、カルボジイミド類がよい。カルボジイミド類としては、DCC、N, N'ージイソプロピルカルボジイミド、NーエチルーN'ー(3ージメチルアミノプロリル)カルボジイミドなどが用いられる。これらによる活性化にはラセミ化抑制添加剤(例えば、HOBt, HOOBt)とともに保護アミノ酸を直接樹脂に添加するかまたは、対称酸無水物またはHOBtエステルあるいはHOOBtエステルとしてあらかじめ保護アミノ酸の活性

10

15

20

化を行なった後に樹脂に添加することができる。

保護アミノ酸の活性化や樹脂との縮合に用いられる溶媒としては、タンパク質 縮合反応に使用しうることが知られている溶媒から適宜選択されうる。例えば、 N, N-ジメチルホルムアミド, N, N-ジメチルアセトアミド, N-メチルピ ロリドンなどの酸アミド類、塩化メチレン、クロロホルムなどのハロゲン化炭化 水素類、トリフルオロエタノールなどのアルコール類、ジメチルスルホキシドな どのスルホキシド類、ピリジン、ジオキサン、テトラヒドロフランなどのエーテ ル類、アセトニトリル、プロピオニトリルなどのニトリル類、酢酸メチル、酢酸 エチルなどのエステル類あるいはこれらの適宜の混合物などが用いられる。反応 温度はタンパク質結合形成反応に使用され得ることが知られている範囲から適宜 選択され、通常約-20 \sim 50 \sim 00範囲から適宜選択される。活性化されたア ミノ酸誘導体は通常1.5~4倍過剰で用いられる。ニンヒドリン反応を用いた テストの結果、縮合が不十分な場合には保護基の脱離を行なうことなく縮合反応 を繰り返すことにより十分な縮合を行なうことができる。反応を繰り返しても十 分な縮合が得られないときには、無水酢酸またはアセチルイミダゾールを用いて ・未反応アミノ酸をアセチル化することによって、後の反応に影響を与えないよう にすることができる。

カルボキシル基は、例えば、アルキルエステル化(例えば、メチル、エチル、 プロピル、プチル、tープチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプ 5ル、シクロオクチル、2ーアダマンチルなどの直鎖状、分枝状もしくは環状ア ルキルエステル化)、アラルキルエステル化(例えば、ベンジルエステル、4ー ニトロペンジルエステル、4ーメトキシベンジルエステル、4ークロロペンジル エステル、ベンズヒドリルエステル化)、フェナシルエステル化、ベンジルオキ

10

25

シカルボニルヒドラジド化、 t ープトキシカルボニルヒドラジド化、トリチルヒドラジド化などによって保護することができる。

セリンの水酸基は、例えば、エステル化またはエーテル化によって保護することができる。このエステル化に適する基としては、例えば、アセチル基などの低級(C_{1-6})アルカノイル基、ベンゾイル基などのアロイル基、ベンジルオキシカルボニル基、エトキシカルボニル基などの炭酸から誘導される基などが用いられる。また、エーテル化に適する基としては、例えば、ベンジル基、テトラヒドロピラニル基、t-プチル基などである。

原料のカルボキシル基の活性化されたものとしては、例えば、対応する酸無水 物、アジド、活性エステル [アルコール (例えば、ペンタクロロフェノール、2,4,5-トリクロロフェノール、2,4-ジニトロフェノール、シアノメチルアルコール、パラニトロフェノール、HONB、N-ヒドロキシスクシミド、N-ヒドロキシフタルイミド、HOBt) とのエステル] などが用いられる。原料のアミノ基の活性化されたものとしては、例えば、対応するリン酸アミドが用いられる。 れる。

保護基の除去(脱離)方法としては、例えば、Pd-黒あるいはPd-炭素などの触媒の存在下での水素気流中での接触還元や、また、無水フッ化水素、メタンスルホン酸、トリフルオロ酢酸あるいはこれらの混合液などによる酸処理や、ジイソプロピルエチルアミン、トリエチルアミン、ピペリジン、ピペラジンなどによる塩基処理、また液体アンモニア中ナトリウムによる還元なども用いられる。上記酸処理による脱離反応は、一般に約-20~40℃の温度で行なわれるが、酸処理においては、例えば、アニソール、フェノール、チオアニソール、メタクレゾール、パラクレゾール、ジメチルスル

10

15

20

25

フィド、1,4ープタンジチオール、1,2ーエタンジチオールなどのようなカチオン捕捉剤の添加が有効である。また、ヒスチジンのイミダゾール保護基として用いられる2,4ージニトロフェニル基はチオフェノール処理により除去され、トリプトファンのインドール保護基として用いられるホルミル基は上記の1,2ーエタンジチオール、1,4ープタンジチオールなどの存在下の酸処理による脱保護以外に、希水酸化ナトリウム溶液、希アンモニアなどによるアルカリ処理によっても除去される。

原料の反応に関与すべきでない官能基の保護ならびに保護基、およびその保護 基の脱離、反応に関与する官能基の活性化などは公知の基または公知の手段から 適宜選択しうる。

タンパク質または部分ペプチドのアミド体を得る別の方法としては、例えば、まず、カルボキシ末端アミノ酸の α ーカルボキシル基をアミド化して保護した後、アミノ基側にペプチド (タンパク質) 鎖を所望の鎖長まで延ばした後、該ペプチド鎖のN末端の α ーアミノ基の保護基のみを除いたタンパク質または部分ペプチドとC末端のカルボキシル基の保護基のみを除去したタンパク質または部分ペプチドとを製造し、これらのタンパク質またはペプチドを上記したような混合溶媒中で縮合させる。縮合反応の詳細については上記と同様である。縮合により得られた保護タンパク質またはペプチドを精製した後、上記方法によりすべての保護基を除去し、所望の粗タンパク質またはペプチドを得ることができる。この粗タンパク質またはペプチドは既知の各種精製手段を駆使して精製し、主要画分を凍結乾燥することで所望のタンパク質またはペプチドのアミド体を得ることができる。。

タンパク質またはペプチドのエステル体を得るには、例えば、カルボキシ末端 アミノ酸のα-カルボキシル基を所望のアルコール類と縮合しアミノ酸エステル とした後、タンパク質またはペプチドのアミド体と同様にして、所望のタンパク 質またはペプチドのエステル体を得ることができる。

本発明で用いられる部分ペプチドまたはそれらの塩は、自体公知のペプチドの 合成法に従って、あるいは本発明で用いられるタンパク質を適当なペプチダーゼ

で切断することによって製造することができる。ペプチドの合成法としては、例えば、固相合成法、液相合成法のいずれによっても良い。すなわち、本発明で用いられる部分ペプチドを構成し得る部分ペプチドもしくはアミノ酸と残余部分とを縮合させ、生成物が保護基を有する場合は保護基を脱離することにより目的のペプチドを製造することができる。公知の縮合方法や保護基の脱離としては、例えば、以下の①~⑤に記載された方法が挙げられる。

- ①M. Bodanszky および M.A. Ondetti、ペプチド・シンセシス (Peptide Synthesis), Interscience Publishers, New York (1966年)
- ②SchroederおよびLuebke、ザ・ペプチド(The Peptide), Academic Press, New 10 York (1965年)
 - ③泉屋信夫他、ペプチド合成の基礎と実験、丸善(株) (1975年)
 - ④矢島治明 および榊原俊平、生化学実験講座 1、 タンパク質の化学IV、205、(1977年)
 - ⑤矢島治明監修、続医薬品の開発、第14巻、ペプチド合成、広川書店
- 15 また、反応後は通常の精製法、例えば、溶媒抽出・蒸留・カラムクロマトグラフィー・液体クロマトグラフィー・再結晶などを組み合わせて本発明で用いられる部分ペプチドを精製単離することができる。上記方法で得られる部分ペプチドが遊離体である場合は、公知の方法あるいはそれに準じる方法によって適当な塩に変換することができるし、逆に塩で得られた場合は、公知の方法あるいはそれに準じる方法によって遊離体または他の塩に変換することができる。

本発明で用いられるタンパク質をコードするポリヌクレオチドとしては、前述した本発明で用いられるタンパク質をコードする塩基配列を含有するものであればいかなるものであってもよい。好ましくはDNAである。DNAとしては、ゲノムDNA、ゲノムDNAライブラリー、前記した細胞・組織由来のcDNA、

25 前記した細胞・組織由来のcDNAライブラリー、合成DNAのいずれでもよい。 ライブラリーに使用するベクターは、バクテリオファージ、プラスミド、コス ミド、ファージミドなどいずれであってもよい。また、前記した細胞・組織より totalRNAまたはmRNA画分を調製したものを用いて直接 Reverse . 5

10

15

20

25



Transcriptase Polymerase Chain Reaction (以下、RT-PCR法と略称する) によって増幅することもできる。

本発明で用いられるタンパク質をコードするDNAとしては、例えば、配列番号:2で表される塩基配列を含有するDNA、または配列番号:2で表される塩基配列とハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズする塩基配列を含有し、前記した配列番号:1で表されるアミノ酸配列を含有するタンパク質と実質的に同質の性質を有するタンパク質をコードするDNAであれば何れのものでもよい。

配列番号:2で表される塩基配列とハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズできるDNAとしては、例えば、配列番号:2で表される塩基配列と約50%以上、好ましくは約60%以上、さらに好ましくは約70%以上、より好ましくは約80%以上、特に好ましくは約90%以上、最も好ましくは約95%以上の相同性を有する塩基配列を含有するDNAなどが用いられる。

ハイブリダイゼーションは、自体公知の方法あるいはそれに準じる方法、例えば、モレキュラー・クローニング (Molecular Cloning) 2nd (J. Sambrook et al., Cold Spring Harbor Lab. Press, 1989) に記載の方法などに従って行なうことができる。また、市販のライブラリーを使用する場合、添付の使用説明書に記載の方法に従って行なうことができる。より好ましくは、ハイストリンジェントな条件に従って行なうことができる。

ハイストリンジェントな条件とは、例えば、ナトリウム濃度が約 $19\sim40$ m M、好ましくは約 $19\sim20$ mMで、温度が約 $50\sim70$ $\mathbb C$ 、好ましくは約60 ~65 $\mathbb C$ の条件を示す。特に、ナトリウム濃度が約19 mMで温度が約65 $\mathbb C$ の場合が最も好ましい。

より具体的には、配列番号:1で表されるアミノ酸配列を含有するタンパク質をコードするDNAとしては、配列番号:2で表される塩基配列を含有するDNAなどが用いられる。

本発明で用いられる部分ペプチドをコードするポリヌクレオチドとしては、前述した本発明で用いられる部分ペプチドをコードする塩基配列を含有するものであればいかなるものであってもよく、DNAが好ましい。DNAとしては、ゲノ

25

ムDNA、ゲノムDNAライブラリー、前記した細胞・組織由来のcDNA、前記した細胞・組織由来のcDNAライブラリー、合成DNAのいずれでもよい。

17

本発明で用いられる部分ペプチドをコードするDNAとしては、例えば、配列番号:2で表される塩基配列を含有するDNAの一部分を含有するDNA、または配列番号:2で表される塩基配列とハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズする塩基配列を含有し、本発明のタンパク質と実質的に同質の活性を有するタンパク質をコードするDNAの一部分を含有するDNAなどが用いられる。

配列番号: 2で表される塩基配列とハイブリダイズできるDNAは、前記と同意義を示す。

10 ハイブリダイゼーションの方法およびハイストリンジェントな条件は前記と同様のものが用いられる。

本発明で用いられるタンパク質、部分ペプチド(以下、これらをコードするDNAのクローニングおよび発現の説明においては、これらを単に本発明のタンパク質と略記する場合がある)を完全にコードするDNAのクローニングの手段としては、本発明のタンパク質をコードする塩基配列の一部分を有する合成DNAプライマーを用いてPCR法によって増幅するか、または適当なペクターに組み込んだDNAを本発明のタンパク質の一部あるいは全領域をコードするDNA断片もしくは合成DNAを用いて標識したものとのハイブリダイゼーションによって選別することができる。ハイブリダイゼーションの方法は、例えば、

20 Molecular Cloning 2nd (J. Sambrook et al., Cold Spring Harbor Lab. Press, 1989) に記載の方法などに従って行なうことができる。また、市販のライブラリーを使用する場合、添付の使用説明書に記載の方法に従って行なうことができる。 DNAの塩基配列の変換は、PCR、公知のキット、例えば、Mutan™-super

Express Km (宝酒造 (株))、MutanTM-K (宝酒造 (株))等を用いて、ODA-LA PCR法、Gapped duplex法、Kunkel法等の自体公知の方法あるいはそれらに準じる方法に従って行なうことができる。

クローン化されたタンパク質をコードするDNAは目的によりそのまま、また は所望により制限酵素で消化したり、リンカーを付加したりして使用することが

10

15

20

25

できる。該DNAはその5¹末端側に翻訳開始コドンとしてのATGを有し、また3¹末端側には翻訳終止コドンとしてのTAA、TGAまたはTAGを有していてもよい。これらの翻訳開始コドンや翻訳終止コドンは、適当な合成DNAアダプターを用いて付加することもできる。

本発明のタンパク質の発現ベクターは、例えば、(イ)本発明のタンパク質を コードするDNAから目的とするDNA断片を切り出し、(ロ)該DNA断片を 適当な発現ベクター中のプロモーターの下流に連結することにより製造すること ができる。

ベクターとしては、大腸菌由来のプラスミド(例、pBR322, pBR325, pUC12, pUC13)、枯草菌由来のプラスミド(例、pUB110, pTP5, pC194)、酵母由来プラスミド(例、pSH19, pSH15)、 λ ファージなどのバクテリオファージ、レトロウィルス,ワクシニアウィルス,バキュロウィルスなどの動物ウィルスなどの他、pA1-11、pXT1、pRc/CMV、pRc/RSV、pcDNAI/Neoなどが用いられる。

本発明で用いられるプロモーターとしては、遺伝子の発現に用いる宿主に対応して適切なプロモーターであればいかなるものでもよい。例えば、動物細胞を宿主として用いる場合は、SR αプロモーター、SV40プロモーター、LTRプロモーター、CMVプロモーター、HSV-TKプロモーターなどが挙げられる。

これらのうち、CMV(サイトメガロウィルス)プロモーター、SR α プロモーターなどを用いるのが好ましい。宿主がエシェリヒア属菌である場合は、trpプロモーター、1acプロモーター、recAプロモーター、 λ P_Lプロモーター、1ppプロモーター、T7プロモーターなどが、宿主がパチルス属菌である場合は、SPO1プロモーター、SPO2プロモーター、penPプロモーターなど、宿主が酵母である場合は、pHO5プロモーター、pGKプロモーター、pGKプロモーター、pGAPプロモーター、ADHプロモーターなどが好ましい。宿主が昆虫細胞である場合は、ポリヘドリンプロモーター、p10プロモーターなどが好ましい。発現ベクターには、以上の他に、所望によりエンハンサー、スプライシングシ

20

25

グナル、ポリA付加シグナル、選択マーカー、SV40複製オリジン(以下、SV40oriと略称する場合がある)などを含有しているものを用いることができる。選択マーカーとしては、例えば、ジヒドロ葉酸還元酵素(以下、dhfrと略称する場合がある)遺伝子〔メソトレキセート(MTX)耐性〕、アンピシリン耐性遺伝子(以下、Amprと略称する場合がある)、ネオマイシン耐性遺伝子(以下、Neorと略称する場合がある、G418耐性)等が挙げられる。特に、dhfr遺伝子欠損チャイニーズハムスター細胞を用いてdhfr遺伝子を選択マーカーとして使用する場合、目的遺伝子をチミジンを含まない培地によっても選択できる。

10 また、必要に応じて、宿主に合ったシグナル配列を、本発明のタンパク質のN端末側に付加する。宿主がエシェリヒア属菌である場合は、Pho A・シグナル配列、0mp A・シグナル配列などが、宿主がバチルス属菌である場合は、α-アミラーゼ・シグナル配列、サブチリシン・シグナル配列などが、宿主が酵母である場合は、MFα・シグナル配列、SUC2・シグナル配列など、宿主が動物細胞である場合には、インシュリン・シグナル配列、α-インターフェロン・シグナル配列、抗体分子・シグナル配列などがそれぞれ利用できる。

このようにして構築された本発明のタンパク質をコードするDNAを含有するベクターを用いて、形質転換体を製造することができる。

宿主としては、例えば、エシェリヒア属菌、バチルス属菌、酵母、昆虫細胞、 昆虫、動物細胞などが用いられる。

エシェリヒア属菌の具体例としては、例えば、エシェリヒア・コリ (Escherichia coli) K 1 2・D H 1 (Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 60 巻, 160(1968)], J M 1 0 3 (Nucleic Acids Research, 9巻, 309(1981)], J A 2 2 1 (Journal of Molecular Biology, 120巻, 517(1978)], H B 1 0 1 (Journal of Molecular Biology, 41巻, 459(1969)), C 6 0 0 (Genetics, 39 巻, 440(1954)) などが用いられる。

バチルス属菌としては、例えば、バチルス・サブチルス (Bacillus subtilis) M I 1 1 4 (Gene, 24巻, 255(1983)), 2 0 7 - 2 1 (Journal of

20

Biochemistry, 95巻, 87(1984)] などが用いられる。

酵母としては、例えば、サッカロマイセス セレビシエ (Saccharomyces cerevisiae) AH22, AH22R⁻, NA87-11A, DKD-5D, 20B-12、シゾサッカロマイセス ポンペ (Schizosaccharomyces pombe) NCYC1913, NCYC2036、ピキア パストリス (Pichia pastoris) KM71などが用いられる。

昆虫細胞としては、例えば、ウィルスがAcNPVの場合は、夜盗蛾の幼虫由来株化細胞(Spodoptera frugiperda cell; Sf細胞)、Trichoplusia niの中腸由来のMG1細胞、Trichoplusia niの卵由来のHigh Five™細胞、Mamestra brassicae由来の細胞またはEstigmena acrea由来の細胞などが用いられる。ウィルスがBmNPVの場合は、蚕由来株化細胞(Bombyx mori N細胞; BmN細胞)などが用いられる。該Sf細胞としては、例えば、Sf9細胞(ATCC CRL1711)、Sf21細胞(以上、Vaughn, J.L.ら、In Vivo,13,213-217,(1977))などが用いられる。

15 昆虫としては、例えば、カイコの幼虫などが用いられる〔前田ら、Nature, 315 巻, 592(1985)〕。

動物細胞としては、例えば、サル細胞COS-7, Vero, チャイニーズハムスター細胞CHO(以下、CHO細胞と略記), dhfr遺伝子欠損チャイニーズハムスター細胞CHO(以下、CHO(dhfr) 細胞と略記), マウス L細胞, マウスAtT-20, マウスミエローマ細胞, ラットGH3, ヒトFL 細胞などが用いられる。

エシェリヒア属菌を形質転換するには、例えば、Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 69巻, 2110(1972)やGene, 17巻, 107(1982)などに記載の方法に従って行なうことができる。

25 バチルス属菌を形質転換するには、例えば、Molecular & General Genetics, 168巻, 111 (1979) などに記載の方法に従って行なうことができる。

酵母を形質転換するには、例えば、Methods in Enzymology,194巻,182-187(1991)、Proc. Natl. Acad. Sci. USA,75巻,1929(1978)などに記載の方法に

10

15

20



従って行なうことができる。

昆虫細胞または昆虫を形質転換するには、例えば、Bio/Technology, 6, 47-55(1988)などに記載の方法に従って行なうことができる。

動物細胞を形質転換するには、例えば、細胞工学別冊8 新細胞工学実験プロトコール. 263-267(1995) (秀潤社発行)、Virology, 52巻, 456(1973)に記載の方法に従って行なうことができる。

このようにして、タンパク質をコードするDNAを含有する発現ベクターで形質転換された形質転換体を得ることができる。

宿主がエシェリヒア属菌、バチルス属菌である形質転換体を培養する際、培養に使用される培地としては液体培地が適当であり、その中には該形質転換体の生育に必要な炭素源、窒素源、無機物その他が含有せしめられる。炭素源としては、例えば、グルコース、デキストリン、可溶性澱粉、ショ糖など、窒素源としては、例えば、アンモニウム塩類、硝酸塩類、コーンスチープ・リカー、ペプトン、カゼイン、肉エキス、大豆粕、バレイショ抽出液などの無機または有機物質、無機物としては、例えば、塩化カルシウム、リン酸二水素ナトリウム、塩化マグネシウムなどが挙げられる。また、酵母エキス、ビタミン類、成長促進因子などを添加してもよい。培地のpHは約5~8が望ましい。

エシェリヒア属菌を培養する際の培地としては、例えば、グルコース、カザミノ酸を含むM 9 培地 [Miller, Journal of Experiments in Molecular Genetics, 431-433, Cold Spring Harbor Laboratory, New York 1972] が好ましい。ここに必要によりプロモーターを効率よく働かせるために、例えば、3 β -インドリルアクリル酸のような薬剤を加えることができる。

宿主がエシェリヒア属菌の場合、培養は通常約15~43℃で約3~24時間 行ない、必要により、通気や撹拌を加えることもできる。

25 宿主がバチルス属菌の場合、培養は通常約30~40℃で約6~24時間行な い、必要により通気や撹拌を加えることもできる。

宿主が酵母である形質転換体を培養する際、培地としては、例えば、バークホールダー (Burkholder) 最小培地 (Bostian, K. L. ら、Proc. Natl. Acad. Sci.

15

20

25

USA, 77巻, 4505(1980)] や0.5%カザミノ酸を含有するSD培地 [Bitter, G. A. ら、Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 81巻, 5330(1984)] が挙げられる。培地のpH は約 $5\sim8$ に調整するのが好ましい。培養は通常約 $20\sim35$ ℃で約 $24\sim72$ 時間行ない、必要に応じて通気や撹拌を加える。

宿主が昆虫細胞または昆虫である形質転換体を培養する際、培地としては、 Grace's Insect Medium (Grace, T.C.C., Nature, 195, 788 (1962)) に非動化した 10% かりか血清等の添加物を適宜加えたものなどが用いられる。培地のpHは約6. $2\sim6$. 4に調整するのが好ましい。培養は通常約27%で約 $3\sim5$ 日間行ない、必要に応じて通気や撹拌を加える。

10 宿主が動物細胞である形質転換体を培養する際、培地としては、例えば、約5~20%の胎児牛血清を含むMEM培地 [Science,122巻,501(1952)], DME M培地 [Virology,8巻,396(1959)], RPMI 1640培地 [The Journal of the American Medical Association 199巻,519(1967)], 199培地

(Proceeding of the Society for the Biological Medicine, 73巻, 1(1950)] などが用いられる。 pHは約6~8であるのが好ましい。培養は通常約30~40℃で約15~60時間行ない、必要に応じて通気や撹拌を加える。

以上のようにして、形質転換体の細胞内、細胞膜または細胞外に本発明のタンパク質を生成せしめることができる。

上記培養物から本発明のタンパク質を分離精製するには、例えば、下記の方法 により行なうことができる。

本発明のタンパク質を培養菌体あるいは細胞から抽出するに際しては、培養後、公知の方法で菌体あるいは細胞を集め、これを適当な緩衝液に懸濁し、超音波、リゾチームおよび/または凍結融解などによって菌体あるいは細胞を破壊したのち、遠心分離やろ過によりタンパク質の粗抽出液を得る方法などが適宜用いられる。緩衝液の中に尿素や塩酸グアニジンなどの蛋白質変性剤や、トリトンX-100[™]などの界面活性剤が含まれていてもよい。培養液中にタンパク質が分泌される場合には、培養終了後、それ自体公知の方法で菌体あるいは細胞と上清とを分離し、上清を集める。

15

20

このようにして得られた培養上清、あるいは抽出液中に含まれるタンパク質の精製は、自体公知の分離・精製法を適切に組み合わせて行なうことができる。これらの公知の分離、精製法としては、塩析や溶媒沈澱法などの溶解度を利用する方法、透析法、限外ろ過法、ゲルろ過法、およびSDSーポリアクリルアミドゲル電気泳動法などの主として分子量の差を利用する方法、イオン交換クロマトグラフィーなどの荷電の差を利用する方法、アフィニティークロマトグラフィーなどの特異的親和性を利用する方法、逆相高速液体クロマトグラフィーなどの疎水性の差を利用する方法、等電点電気泳動法などの等電点の差を利用する方法などが用いられる。

10 かくして得られるタンパク質が遊離体で得られた場合には、自体公知の方法あるいはそれに準じる方法によって塩に変換することができ、逆に塩で得られた場合には自体公知の方法あるいはそれに準じる方法により、遊離体または他の塩に変換することができる。

なお、組換え体が産生するタンパク質を、精製前または精製後に適当な蛋白修 飾酵素を作用させることにより、任意に修飾を加えたり、ポリペプチドを部分的 に除去することもできる。蛋白修飾酵素としては、例えば、トリプシン、キモト リプシン、アルギニルエンドペプチダーゼ、プロテインキナーゼ、グリコシダー ゼなどが用いられる。

かくして生成する本発明のタンパク質の存在は、特異抗体を用いたエンザイム イムノアッセイやウエスタンブロッティングなどにより測定することができる。

本発明で用いられるタンパク質もしくは部分ペプチドまたはその塩に対する抗体は、本発明で用いられるタンパク質もしくは部分ペプチドまたはその塩を認識し得る抗体であれば、ポリクローナル抗体、モノクローナル抗体の何れであってもよい。

25 本発明で用いられるタンパク質もしくは部分ペプチドまたはその塩(以下、抗 体の説明においては、これらを単に本発明のタンパク質と略記する場合がある) に対する抗体は、本発明のタンパク質を抗原として用い、自体公知の抗体または 抗血清の製造法に従って製造することができる。

20

25

[モノクローナル抗体の作製]

(a) モノクローナル抗体産生細胞の作製

本発明のタンパク質は、温血動物に対して投与により抗体産生が可能な部位に それ自体あるいは担体、希釈剤とともに投与される。投与に際して抗体産生能を 高めるため、完全フロイントアジュバントや不完全フロイントアジュバントを投 与してもよい。投与は通常2~6週毎に1回ずつ、計2~10回程度行われる。 用いられる温血動物としては、例えば、サル、ウサギ、イヌ、モルモット、マウ ス、ラット、ヒツジ、ヤギ、ニワトリが挙げられるが、マウスおよびラットが好 ましく用いられる。

24

10 モノクローナル抗体産生細胞の作製に際しては、抗原で免疫された温血動物、例えばマウスから抗体価の認められた個体を選択し最終免疫の2~5日後に脾臓またはリンパ節を採取し、それらに含まれる抗体産生細胞を同種または異種動物の骨髄腫細胞と融合させることにより、モノクローナル抗体産生ハイブリドーマを調製することができる。抗血清中の抗体価の測定は、例えば、後記の標識化タンパク質と抗血清とを反応させたのち、抗体に結合した標識剤の活性を測定することにより行なうことができる。融合操作は既知の方法、例えば、ケーラーとミルスタインの方法〔Nature、256巻、495(1975)〕に従い実施することができる。融合促進剤としては、例えば、ポリエチレングリコール(PEG)やセンダイウィルスなどが挙げられるが、好ましくはPEGが用いられる。

骨髄腫細胞としては、例えば、NS-1、P3U1、SP2/0、AP-1などの温血動物の骨髄腫細胞が挙げられるが、P3U1が好ましく用いられる。用いられる抗体産生細胞(脾臓細胞)数と骨髄腫細胞数との好ましい比率は1:1~20:1程度であり、PEG(好ましくはPEG1000~PEG6000)が10~80%程度の濃度で添加され、20~40 $^{\circ}$ 、好ましくは30~37 $^{\circ}$ で1~10分間インキュベートすることにより効率よく細胞融合を実施できる。

モノクローナル抗体産生ハイブリドーマのスクリーニングには種々の方法が使用できるが、例えば、タンパク質抗原を直接あるいは担体とともに吸着させた固相(例、マイクロプレート)にハイブリドーマ培養上清を添加し、次に放射性物

10

15

20



質や酵素などで標識した抗免疫グロブリン抗体(細胞融合に用いられる細胞がマウスの場合、抗マウス免疫グロブリン抗体が用いられる)またはプロテインAを加え、固相に結合したモノクローナル抗体を検出する方法、抗免疫グロブリン抗体またはプロテインAを吸着させた固相にハイブリドーマ培養上清を添加し、放射性物質や酵素などで標識したタンパク質を加え、固相に結合したモノクローナル抗体を検出する方法などが挙げられる。

モノクローナル抗体の選別は、自体公知あるいはそれに準じる方法に従って行なうことができる。通常HAT(ヒポキサンチン、アミノプテリン、チミジン)を添加した動物細胞用培地で行なうことができる。選別および育種用培地としては、ハイブリドーマが生育できるものならばどのような培地を用いても良い。例えば、1~20%、好ましくは10~20%の牛胎児血清を含むRPMI 1640培地、1~10%の牛胎児血清を含むGIT培地(和光純薬工業(株))あるいはハイブリドーマ培養用無血清培地(SFM-101、日水製薬(株))などを用いることができる。培養温度は、通常20~40℃、好ましくは約37℃である。培養時間は、通常5日~3週間、好ましくは1週間~2週間である。培養は、通常5%炭酸ガス下で行なうことができる。ハイブリドーマ培養上清の抗体価は、上記の抗血清中の抗体価の測定と同様にして測定できる。

(b) モノクローナル抗体の精製

モノクローナル抗体の分離精製は、自体公知の方法、例えば、免疫グロブリンの分離精製法〔例、塩析法、アルコール沈殿法、等電点沈殿法、電気泳動法、イオン交換体(例、DEAE)による吸脱着法、超遠心法、ゲルろ過法、抗原結合固相あるいはプロテインAあるいはプロテインGなどの活性吸着剤により抗体のみを採取し、結合を解離させて抗体を得る特異的精製法〕に従って行なうことができる。

25 〔ポリクローナル抗体の作製〕

本発明のポリクローナル抗体は、それ自体公知あるいはそれに準じる方法に従って製造することができる。例えば、免疫抗原(タンパク質抗原)自体、あるいはそれとキャリアー蛋白質との複合体をつくり、上記のモノクローナル抗体の製

10

15

20

25



造法と同様に温血動物に免疫を行い、該免疫動物から本発明のタンパク質に対する抗体含有物を採取して、抗体の分離精製を行うことにより製造することができる。

温血動物を免疫するために用いられる免疫抗原とキャリアー蛋白質との複合体に関し、キャリアー蛋白質の種類およびキャリアーとハプテンとの混合比は、キャリアーに架橋させて免疫したハプテンに対して抗体が効率良くできれば、どの様なものをどの様な比率で架橋させてもよいが、例えば、ウシ血清アルブミンやウシサイログロブリン、ヘモシアニン等を重量比でハプテン1に対し、約0.1~20、好ましくは約1~5の割合でカプルさせる方法が用いられる。

また、ハプテンとキャリアーのカプリングには、種々の縮合剤を用いることができるが、グルタルアルデヒドやカルボジイミド、マレイミド活性エステル、チオール基、ジチオビリジル基を含有する活性エステル試薬等が用いられる。

縮合生成物は、温血動物に対して、抗体産生が可能な部位にそれ自体あるいは 担体、希釈剤とともに投与される。投与に際して抗体産生能を高めるため、完全 フロイントアジュバントや不完全フロイントアジュバントを投与してもよい。投 与は、通常約2~6週毎に1回ずつ、計約3~10回程度行なわれる。

ポリクローナル抗体は、上記の方法で免疫された温血動物の血液、腹水など、 好ましくは血液から採取することができる。

抗血清中のポリクローナル抗体価の測定は、上記の抗血清中の抗体価の測定と 同様にして測定できる。ポリクローナル抗体の分離精製は、上記のモノクローナ ル抗体の分離精製と同様の免疫グロブリンの分離精製法に従って行なうことがで きる。

本発明で用いられるタンパク質または部分ペプチドをコードするDNA(以下、アンチセンスヌクレオチドの説明においては、これらのDNAを本発明のDNAと略記する場合がある)の塩基配列に相補的な、または実質的に相補的な塩基配列を含有するアンチセンスヌクレオチドとしては、本発明のDNAの塩基配列に相補的な、または実質的に相補的な塩基配列を含有し、該DNAの発現を抑制し得る作用を有するものであれば、いずれのアンチセンスヌクレオチドであっても

10

15

20

25



よいが、アンチセンスDNAが好ましい。

本発明のDNAに実質的に相補的な塩基配列とは、例えば、本発明のDNAに相補的な塩基配列(すなわち、本発明のDNAの相補鎖)の全塩基配列あるいは部分塩基配列と約70%以上、好ましくは約80%以上、より好ましくは約90%以上、最も好ましくは約95%以上の相同性を有する塩基配列などが挙げられる。特に、本発明のDNAの相補鎖の全塩基配列うち、(イ)翻訳阻害を指向したアンチセンスヌクレオチドの場合は、本発明のタンパク質のN末端部位をコードする部分の塩基配列(例えば、開始コドン付近の塩基配列など)の相補鎖と約70%以上、好ましくは約80%以上、より好ましくは約90%以上、最も好ましくは約95%以上の相同性を有するアンチセンスヌクレオチドが、(ロ)RNaseHによるRNA分解を指向するアンチセンスヌクレオチドの場合は、イントロンを含む本発明のDNAの全塩基配列の相補鎖と約70%以上、好ましくは約80%以上、より好ましくは約90%以上、最も好ましくは約95%以上の相同性を有するアンチセンスヌクレオチドがそれぞれ好適である。

具体的には、配列番号:2で表される塩基配列を含有するDNAの塩基配列に相補的な、もしくは実質的に相補的な塩基配列、またはその一部分を含有するアンチセンスヌクレオチド、好ましくは例えば、配列番号:2で表される塩基配列を含有するDNAの塩基配列に相補な塩基配列、またはその一部分を含有するアンチセンスヌクレオチド(より好ましくは、配列番号:2で表される塩基配列を含有するDNAの塩基配列に相補な塩基配列、またはその一部分を含有するアンチセンスヌクレオチド)が挙げられる。

アンチセンスヌクレオチドは通常、 $10\sim40$ 個程度、好ましくは $15\sim30$ 個程度の塩基から構成される。

ヌクレアーゼなどの加水分解酵素による分解を防ぐために、アンチセンスDN Aを構成する各ヌクレオチドのリン酸残基(ホスフェート)は、例えば、ホスホロチオエート、メチルホスホネート、ホスホロジチオネートなどの化学修飾リン酸残基に置換されていてもよい。また、各ヌクレオチドの糖(デオキシリボース)は、2'-O-メチル化などの化学修飾糖構造に置換されていてもよいし、



塩基部分(ピリミジン、プリン)も化学修飾を受けたものであってもよく、配列番号:2で表される塩基配列を含有するDNAにハイブリダイズするものであればいずれのものでもよい。これらのアンチセンスヌクレオチドは、公知のDNA合成装置などを用いて製造することができる。

5

10

15

20

25

以下に、本発明のタンパク質もしくは部分ペプチドまたはその塩(以下、本発明のタンパク質と略記する場合がある)、本発明のタンパク質または部分ペプチドをコードするDNA(以下、本発明のDNAと略記する場合がある)、本発明のタンパク質もしくは部分ペプチドまたはその塩に対する抗体(以下、本発明の抗体と略記する場合がある)、および本発明のDNAのアンチセンスヌクレオチド(以下、本発明のアンチセンスヌクレオチド(以下、本発明のアンチセンスヌクレオチドと略記する場合がある)の用途を説明する。

本発明のタンパク質は、変形性関節症軟骨で発現が増加するので、疾患マーカーとして利用することが出来る。すなわち、変形性関節症軟骨における早期診断、症状の重症度の判定、疾患進行の予測のためのマーカーとして有用である。よって、本発明のタンパク質をコードする遺伝子のアンチセンスヌクレオチド、本発明のタンパク質の活性を阻害する化合物もしくはその塩または本発明のタンパク質に対する抗体を含有する医薬は、例えば、軟骨形成異常、骨形成異常、骨粗鬆症、変形性関節症、慢性関節リウマチ、関節炎、滑膜炎、代謝性関節症またはスポーツによる関節障害(例、テニス肘など)などの骨・関節疾患の予防・治療剤として使用することができる。

(1) 疾病に対する医薬候補化合物のスクリーニング

本発明のタンパク質は変形性関節症軟骨で発現が増加し、軟骨細胞および軟骨 前駆細胞増殖抑制作用を有するので、本発明のタンパク質の活性を調節(好ましくは阻害)する化合物またはその塩は、軟骨形成異常、骨形成異常、骨粗鬆症、変形性関節症、慢性関節リウマチ、関節炎、滑膜炎、代謝性関節症またはスポーツによる関節障害(例、テニス肘など)などの骨・関節疾患の予防・治療剤として使用することができる。

10

15

20

25

したがって、本発明のタンパク質は、本発明のタンパク質の活性を調節(好ま しくは阻害)する化合物またはその塩のスクリーニングのための試薬として有用 である。

29

すなわち、本発明は、本発明のタンパク質を用いることを特徴とする本発明の タンパク質の活性 (例えば、硫酸エステル加水分解活性など) を調節 (好ましく は阻害) する化合物またはその塩のスクリーニング方法を提供する。

より具体的には、例えば、(i) 本発明のタンパク質を産生する能力を有する 細胞の硫酸エステル加水分解活性と、(ii) 本発明のタンパク質を産生する能力 を有する細胞と試験化合物の混合物の硫酸エステル加水分解活性を比較すること を特徴する本発明のタンパク質の活性を調節(促進または阻害、好ましくは阻害) する化合物またはその塩のスクリーニング方法が用いられる。

具体的には、上記スクリーニング方法においては、例えば、(i)と(ii)の場合において、細胞を培養後、細胞を回収し、細胞破砕物を調製する。該細胞破砕物および基質を混合し、保温した後、Morgan-Elson反応を行い、得られた反応液中のA₅₈₅(585nmにおける吸収)の増加を測定し、比較する。

基質としては、例えば糖の硫酸エステル〔例、chondroit in disaccharide Δ di-6S、chondroit in disaccharide Δ di-4S、硫酸化グリコサミノグリカン(例、コンドロイチン硫酸、ケラタン硫酸、デルマタン硫酸、ヘパリン、ヘパラン硫酸 など)またはその分解物など〕などが用いられる。

本発明のタンパク質を産生する能力を有する細胞としては、例えば、前述した本発明のタンパク質をコードするDNAを含有するベクターで形質転換された宿主 (形質転換体)が用いられる。宿主としては、例えば、CHO細胞などの動物細胞が好ましく用いられる。該スクリーニングには、例えば、前述の方法で培養することによって、本発明のタンパク質を細胞膜上に発現させた形質転換体が好ましく用いられる。本発明のタンパク質を発現し得る細胞の培養方法は、前記した本発明の形質変換体の培養法と同様である。

試験化合物としては、例えばペプチド、タンパク質、非ペプチド性化合物、合成化合物、発酵生産物、細胞抽出液、植物抽出液、動物組織抽出液などがあげら

れる。

5

10

15

20

25

例えば、上記(ii) の場合における硫酸エステル加水分解活性を、上記(i) の場合に比べて、約20%以上、好ましくは30%以上、より好ましくは約50%以上上昇させる試験化合物を、本発明のタンパク質の活性を促進する化合物として、上記(ii) の場合における硫酸エステル加水分解活性を、上記(i) の場合に比べて、約20%以上、好ましくは30%以上、より好ましくは約50%以上減少させる試験化合物を本発明のタンパク質の活性を阻害する化合物として選択することができる。

本発明のタンパク質の活性を促進する活性を有する化合物は、本発明のタンパク質の作用を増強するための安全で低毒性な医薬として有用である。

本発明のタンパク質の活性を阻害する活性を有する化合物は、本発明のタンパク質の生理活性を抑制するための安全で低毒性な医薬、例えば骨・関節疾患の予防・治療剤などとして有用である。

本発明のスクリーニング方法またはスクリーニング用キットを用いて得られる 化合物またはその塩は、例えば、ペプチド、タンパク質、非ペプチド性化合物、 合成化合物、発酵生産物、細胞抽出液、植物抽出液、動物組織抽出液、血漿など から選ばれた化合物である。該化合物の塩としては、前記した本発明のペプチド の塩と同様のものが用いられる。

さらに、本発明のタンパク質をコードする遺伝子も、変形性関節症軟骨において発現が増加し、軟骨細胞および軟骨前駆細胞増殖抑制作用を有するので、本発明のタンパク質をコードする遺伝子の発現を調節(好ましくは阻害)する化合物またはその塩も、軟骨形成異常、骨形成異常、骨粗鬆症、変形性関節症、慢性関節リウマチ、関節炎、滑膜炎、代謝性関節症またはスポーツによる関節障害(例、テニス肘など)などの骨・関節疾患の予防・治療剤として使用することができる。

したがって、本発明のDNAは、本発明のタンパク質をコードする遺伝子の発 現を調節 (好ましくは阻害) する化合物またはその塩のスクリーニングのための 試薬として有用である。

スクリーニング方法としては、 (iii) 本発明のタンパク質を産生する能力を

10

15

20

25

有する細胞を培養した場合と、(iv)試験化合物の存在下、本発明で用いられる タンパク質を産生する能力を有する細胞を培養した場合との比較を行うことを特 徴とするスクリーニング方法が挙げられる。

上記方法において、(iii)と(iv)の場合における、前記遺伝子の発現量 (具体的には、本発明のタンパク質量または前記タンパク質をコードするmRNA量)を測定して、比較する。

試験化合物および本発明のタンパク質を産生する能力を有する細胞としては、 上記と同様のものが挙げられる。

タンパク質量の測定は、公知の方法、例えば、本発明のタンパク質を認識する 抗体を用いて、細胞抽出液中などに存在する前記タンパク質を、ウェスタン解析、 ELISA法などの方法またはそれに準じる方法に従い測定することができる。

mRNA量の測定は、公知の方法、例えば、プローブとして配列番号:2で表される塩基配列またはその一部を含有する核酸を用いるノーザンハイブリダイゼーション、あるいはプライマーとして配列番号:2で表される塩基配列またはその一部を含有する核酸を用いるPCR法またはそれに準じる方法に従い測定することができる。

例えば、上記(iv)の場合における遺伝子発現量を、上記(iii)の場合に比べて、約20%以上、好ましくは30%以上、より好ましくは約50%以上上昇させる試験化合物を、本発明のタンパク質をコードする遺伝子の発現を促進する化合物として、約20%以上、好ましくは30%以上、より好ましくは約50%以上阻害(減少)させる試験化合物を、本発明のタンパク質をコードする遺伝子の発現を抑制(阻害)する化合物として選択することができる。

本発明のスクリーニング用キットは、本発明で用いられるタンパク質もしくは 部分ペプチドまたはその塩、または本発明で用いられるタンパク質もしくは部分 ペプチドを産生する能力を有する細胞を含有するものである。

本発明のスクリーニング方法またはスクリーニング用キットを用いて得られる 化合物またはその塩は、上記した試験化合物、例えば、ペプチド、タンパク質、 非ペプチド性化合物、合成化合物、発酵生産物、細胞抽出液、植物抽出液、動物

10



組織抽出液、血漿などから選ばれた化合物またはその塩であり、本発明のタンパク質の活性(例、硫酸エステル加水分解活性など)を調節する化合物またはその塩である。

該化合物の塩としては、前記した本発明のタンパク質の塩と同様のものが用い られる。

本発明のタンパク質の活性を調節(好ましくは阻害)する化合物またはその塩、および本発明のタンパク質をコードする遺伝子の発現を調節(好ましくは阻害)する化合物またはその塩は、それぞれ、例えば、軟骨形成異常、骨形成異常、骨粗鬆症、変形性関節症、慢性関節リウマチ、関節炎、滑膜炎、代謝性関節症またはスポーツによる関節障害(例、テニス肘など)などの骨・関節疾患の予防・治療剤として有用である。

本発明のスクリーニング方法またはスクリーニング用キットを用いて得られる 化合物またはその塩を上述の予防・治療剤として使用する場合、常套手段に従っ て製剤化することができる。

何えば、経口投与のための組成物としては、固体または液体の剤形、具体的には錠剤(糖衣錠、フィルムコーティング錠を含む)、丸剤、顆粒剤、散剤、カプセル剤(ソフトカプセル剤を含む)、シロップ剤、乳剤、懸濁剤などがあげられる。かかる組成物は自体公知の方法によって製造され、製剤分野において通常用いられる担体、希釈剤もしくは賦形剤を含有するものである。例えば、錠剤用の担体、賦形剤としては、乳糖、でんぷん、蔗糖、ステアリン酸マグネシウムなどが用いられる。

非経口投与のための組成物としては、例えば、注射剤、坐剤などが用いられ、 注射剤は静脈注射剤、皮下注射剤、皮内注射剤、筋肉注射剤、点滴注射剤、関節 内注射剤などの剤形を包含する。かかる注射剤は、自体公知の方法に従って、例 えば、上記抗体またはその塩を通常注射剤に用いられる無菌の水性もしくは油性 液に溶解、懸濁または乳化することによって調製する。注射用の水性液としては、 例えば、生理食塩水、ブドウ糖やその他の補助薬を含む等張液などが用いられ、 適当な溶解補助剤、例えば、アルコール(例、エタノール)、ポリアルコール

10

15

20

25

(例、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール)、非イオン界面活性剤 (例、ポリソルベート80、HCO-50 (polyoxyethylene (50mol) adduct of hydrogenated castor oil)] などと併用してもよい。油性液としては、例えば、ゴマ油、大豆油などが用いられ、溶解補助剤として安息香酸ベンジル、ベンジルアルコールなどを併用してもよい。調製された注射液は、通常、適当なアンプルに充填される。直腸投与に用いられる坐剤は、上記抗体またはその塩を通常の坐薬用基剤に混合することによって調製される。

上記の経口用または非経口用医薬組成物は、活性成分の投与量に適合するような投薬単位の剤形に調製されることが好都合である。かかる投薬単位の剤形としては、錠剤、丸剤、カプセル剤、注射剤(アンプル)、坐剤などが例示され、それぞれの投薬単位剤形当たり通常 $5\sim 500\,\mathrm{mg}$ 、とりわけ注射剤では $5\sim 100\,\mathrm{mg}$ 、その他の剤形では $10\sim 250\,\mathrm{mg}$ の上記抗体が含有されていることが好ましい。

なお前記した各組成物は、上記抗体との配合により好ましくない相互作用を生じない限り他の活性成分を含有してもよい。

このようにして得られる製剤は安全で低毒性であるので、例えば、ヒトまたは 温血動物 (例えば、マウス、ラット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ウマ、トリ、 ネコ、イヌ、サル、チンパンジーなど) に対して経口的にまたは非経口的に投与 することができる。

該化合物またはその塩の投与量は、その作用、対象疾患、投与対象、投与ルートなどにより差異はあるが、例えば、変形性関節症の治療の目的で本発明のタンパク質の活性を調節(好ましくは阻害)する化合物またはその塩を経口投与する場合、一般的に成人(体重60kgとして)においては、一日につき該化合物またはその塩を約0.1~100mg、好ましくは約1.0~50mg、より好ましくは約1.0~20mg投与する。非経口的に投与する場合は、該化合物またはその塩の1回投与量は投与対象、対象疾患などによっても異なるが、例えば、変形性関節症の治療の目的で本発明のタンパク質の活性を調節(好ましくは阻害)する化合物またはその塩を注射剤の形で通常成人(体重60kgとして)に



投与する場合、一日につき該化合物またはその塩を約 $0.01\sim30$ mg程度、好ましくは約 $0.1\sim20$ mg程度、より好ましくは約 $0.1\sim10$ mg程度を関節内注射により投与する。他の動物の場合も、体重60kg当たりに換算した量を投与することができる。

5

10

20

25

(2) 本発明のタンパク質、その部分ペプチドまたはその塩の定量

本発明のタンパク質に対する抗体(以下、本発明の抗体と略記する場合がある)は、本発明のタンパク質を特異的に認識することができるので、被検液中の本発明のタンパク質の定量、特にサンドイッチ免疫測定法による定量などに使用することができる。

すなわち、本発明は、

- (i) 本発明の抗体と、被検液および標識化された本発明のタンパク質とを競合的に反応させ、該抗体に結合した標識化された本発明のタンパク質の割合を測定することを特徴とする被検液中の本発明のタンパク質の定量法、および
- 15 (ii) 被検液と担体上に不溶化した本発明の抗体および標識化された本発明の別の抗体とを同時あるいは連続的に反応させたのち、不溶化担体上の標識剤の活性を測定することを特徴とする被検液中の本発明のタンパク質の定量法を提供する。
 - 上記(ii)の定量法においては、一方の抗体が本発明のタンパク質のN端部を 認識する抗体で、他方の抗体が本発明のタンパク質のC端部に反応する抗体であ ることが望ましい。

また、本発明のタンパク質に対するモノクローナル抗体(以下、本発明のモノクローナル抗体と称する場合がある)を用いて本発明のタンパク質の定量を行なえるほか、組織染色等による検出を行なうこともできる。これらの目的には、抗体分子のものを用いてもよく、また、抗体分子の $F(ab')_2$ 、Fab'、あるいはFabin分を用いてもよい。

本発明の抗体を用いる本発明のタンパク質の定量法は、特に制限されるべきものではなく、被測定液中の抗原量(例えば、タンパク質量)に対応した抗体、抗原もしくは抗体-抗原複合体の量を化学的または物理的手段により検出し、これ

10

15

20

25

を既知量の抗原を含む標準液を用いて作製した標準曲線より算出する測定法であれば、いずれの測定法を用いてもよい。例えば、ネフロメトリー、競合法、イムノメトリック法およびサンドイッチ法が好適に用いられるが、感度、特異性の点で、後述するサンドイッチ法を用いるのが特に好ましい。

35

標識物質を用いる測定法に用いられる標識剤としては、例えば、放射性同位元素、酵素、蛍光物質、発光物質などが用いられる。放射性同位元素としては、例えば、[125]、[131]、[3H]、[14C]などが用いられる。上記酵素としては、安定で比活性の大きなものが好ましく、例えば、βーガラクトシダーゼ、βーグルコシダーゼ、アルカリフォスファターゼ、パーオキシダーゼ、リンゴ酸脱水素酵素などが用いられる。蛍光物質としては、例えば、フルオレスカミン、フルオレッセンイソチオシアネートなどが用いられる。発光物質としては、例えば、ルミノール、ルミノール誘導体、ルシフェリン、ルシゲニンなどが用いられる。さらに、抗体あるいは抗原と標識剤との結合にビオチンーアビジン系を用いることもできる。

抗原あるいは抗体の不溶化にあたっては、物理吸着を用いてもよく、また通常 タンパク質あるいは酵素等を不溶化、固定化するのに用いられる化学結合を用い る方法でもよい。担体としては、アガロース、デキストラン、セルロースなどの 不溶性多糖類、ポリスチレン、ポリアクリルアミド、シリコン等の合成樹脂、あ るいはガラス等が挙げられる。

サンドイッチ法においては不溶化した本発明のモノクローナル抗体に被検液を 反応させ(1次反応)、さらに標識化した別の本発明のモノクローナル抗体を反 応させ(2次反応)たのち、不溶化担体上の標識剤の活性を測定することにより 被検液中の本発明のタンパク質量を定量することができる。1次反応と2次反応 は逆の順序に行っても、また、同時に行なってもよいし時間をずらして行なって もよい。標識化剤および不溶化の方法は前記のそれらに準じることができる。ま た、サンドイッチ法による免疫測定法において、固相用抗体あるいは標識用抗体 に用いられる抗体は必ずしも1種類である必要はなく、測定感度を向上させる等 の目的で2種類以上の抗体の混合物を用いてもよい。

10

15

20

本発明のサンドイッチ法による本発明のタンパク質の測定法においては、1次 反応と2次反応に用いられる本発明のモノクローナル抗体は、本発明のタンパク質の結合する部位が相異なる抗体が好ましく用いられる。すなわち、1次反応および2次反応に用いられる抗体は、例えば、2次反応で用いられる抗体が、本発明のタンパク質のC端部を認識する場合、1次反応で用いられる抗体は、好ましくはC端部以外、例えばN端部を認識する抗体が用いられる。

本発明のモノクローナル抗体をサンドイッチ法以外の測定システム、例えば、 競合法、イムノメトリック法あるいはネフロメトリーなどに用いることができる。 競合法では、被検液中の抗原と標識抗原とを抗体に対して競合的に反応させた のち、未反応の標識抗原(F)と、抗体と結合した標識抗原(B)とを分離し (B/F分離)、B, Fいずれかの標識量を測定し、被検液中の抗原量を定量す る。本反応法には、抗体として可溶性抗体を用い、B/F分離をポリエチレング リコール、前記抗体に対する第2抗体などを用いる液相法、および、第1抗体と して固相化抗体を用いるか、あるいは、第1抗体は可溶性のものを用い第2抗体 として固相化抗体を用いる固相化法とが用いられる。

イムノメトリック法では、被検液中の抗原と固相化抗原とを一定量の標識化抗 体に対して競合反応させた後固相と液相を分離するか、あるいは、被検液中の抗 原と過剰量の標識化抗体とを反応させ、次に固相化抗原を加え未反応の標識化抗 体を固相に結合させたのち、固相と液相を分離する。次に、いずれかの相の標識 量を測定し被検液中の抗原量を定量する。

また、ネフロメトリーでは、ゲル内あるいは溶液中で抗原抗体反応の結果生じた不溶性の沈降物の量を測定する。被検液中の抗原量が僅かであり、少量の沈降物しか得られない場合にもレーザーの散乱を利用するレーザーネフロメトリーなどが好適に用いられる。

25 これら個々の免疫学的測定法を本発明の定量方法に適用するにあたっては、特別の条件、操作等の設定は必要とされない。それぞれの方法における通常の条件、操作法に当業者の通常の技術的配慮を加えて本発明のタンパク質の測定系を構築すればよい。これらの一般的な技術手段の詳細については、総説、成書などを参

10

15

20

25

PCT/JP2003/007741

照することができる。

例えば、入江 寛編「ラジオイムノアッセイ」(講談社、昭和49年発行)、 入江 寛編「続ラジオイムノアッセイ」(講談社、昭和54年発行)、石川栄治 ら編「酵素免疫測定法」(医学書院、昭和53年発行)、石川栄治ら編「酵素免疫 疫測定法」(第2版)(医学書院、昭和57年発行)、石川栄治ら編「酵素免疫 測定法」(第3版)(医学書院、昭和62年発行)、「Methods in ENZYMOLOGY」 Vol. 70(Immunochemical Techniques(Part A))、同書 Vol. 73(Immunochemical Techniques(Part B))、同書 Vol. 74(Immunochemical Techniques(Part C))、同 書 Vol. 84(Immunochemical Techniques(Part D:Selected Immunoassays))、同 書 Vol. 92(Immunochemical Techniques(Part E:Monoclonal Antibodies and General Immunoassay Methods))、同書 Vol. 121(Immunochemical Techniques(Part I:Hybridoma Technology and Monoclonal Antibodies))(以上、アカデミックプレス社発行)などを参照することができる。

以上のようにして、本発明の抗体を用いることによって、本発明のタンパク質 を感度良く定量することができる。

さらには、本発明の抗体を用いて本発明のタンパク質の濃度を定量することによって、本発明のタンパク質の濃度の増加または減少、好ましくは増加が検出された場合、例えば、軟骨形成異常、骨形成異常、骨粗鬆症、変形性関節症、慢性関節リウマチ、関節炎、滑膜炎、代謝性関節症またはスポーツによる関節障害 (例、テニス肘など) などの骨・関節疾患である、または将来罹患する可能性が高いと診断することができる。

また、本発明の抗体は、体液や組織などの被検体中に存在する本発明のタンパク質を検出するために使用することができる。また、本発明のタンパク質を精製するために使用する抗体カラムの作製、精製時の各分画中の本発明のタンパク質の検出、被検細胞内における本発明のタンパク質の挙動の分析などのために使用することができる。

(3) 遺伝子診断薬

10

15

20

25

本発明のDNAは、例えば、プローブとして使用することにより、ヒトまたは 温血動物(例えば、ラット、マウス、モルモット、ウサギ、トリ、ヒツジ、ブタ、 ウシ、ウマ、ネコ、イヌ、サル、チンパンジーなど)における本発明のタンパク 質またはその部分ペプチドをコードするDNAまたはmRNAの異常(遺伝子異 常)を検出することができるので、例えば、該DNAまたはmRNAの損傷、突 然変異あるいは発現低下や、該DNAまたはmRNAの増加あるいは発現過多な

38

本発明のDNAを用いる上記の遺伝子診断は、例えば、自体公知のノーザンハイブリダイゼーションやPCR-SSCP法 (Genomics, 第5巻, 874~879頁(1989年)、Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America, 第86巻, 2766~2770頁(1989年))などにより実施することができる。

例えば、ノーザンハイブリダイゼーションにより発現過多または減少が検出された場合やPCR-SSCP法によりDNAの突然変異が検出された場合は、例えば、軟骨形成異常、骨形成異常、骨粗鬆症、変形性関節症、慢性関節リウマチ、関節炎、滑膜炎、代謝性関節症またはスポーツによる関節障害(例、テニス肘など)などの骨・関節疾患である可能性が高いと診断することができる。

(4) アンチセンスヌクレオチドを含有する医薬

どの遺伝子診断薬として有用である。

本発明のDNAに相補的に結合し、該DNAの発現を抑制することができる本発明のアンチセンスヌクレオチドは低毒性であり、生体内における本発明のタンパク質または本発明のDNAの活性・機能(例、硫酸エステル加水分解活性)を抑制することができるので、例えば、軟骨形成異常、骨形成異常、骨粗鬆症、変形性関節症、慢性関節リウマチ、関節炎、滑膜炎、代謝性関節症またはスポーツによる関節障害(例、テニス肘など)などの骨・関節疾患の予防・治療剤として使用することができる。

上記アンチセンスヌクレオチドを上記の予防・治療剤として使用する場合、自体公知の方法に従って製剤化し、投与することができる。

15

20

25

PCT/JP2003/007741

また、例えば、前記のアンチセンスヌクレオチドを単独あるいはレトロウィル スペクター、アデノウィルスベクター、アデノウィルスアソシエーテッドウィル スペクターなどの適当なペクターに挿入した後、常套手段に従って、ヒトまたは 哺乳動物(例、ラット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど) に対して経口的または非経口的に投与することができる。該アンチセンスヌクレ オチドは、そのままで、あるいは摂取促進のために補助剤などの生理学的に認め られる担体とともに製剤化し、遺伝子銃やハイドロゲルカテーテルのようなカテ ーテルによって投与できる。あるいは、エアロゾル化して吸入剤として気管内に 局所投与することもできる。

さらに、体内動態の改良、半減期の長期化、細胞内取り込み効率の改善を目的 10 に、前記のアンチセンスヌクレオチドを単独またはリポゾームなどの担体ととも に製剤(注射剤)化し、静脈、皮下または関節腔内等に投与してもよい。

該アンチセンスヌクレオチドの投与量は、対象疾患、投与対象、投与ルートな どにより差異はあるが、例えば、変形性関節症の治療の目的で本発明のアンチセ ンスヌクレオチドを投与する場合、一般的に成人(体重60kg)においては、 一日につき該アンチセンスヌクレオチドを約0.1~100mg投与する。

さらに、該アンチセンスヌクレオチドは、組織や細胞における本発明のDNA の存在やその発現状況を調べるための診断用オリゴヌクレオチドプローブとして 使用することもできる。

上記アンチセンスヌクレオチドと同様に、本発明のタンパク質をコードするR NAの一部を含有する二重鎖RNA、本発明のタンパク質をコードするRNAの 一部を含有するリポザイムなども、本発明の遺伝子の発現を抑制することができ、 生体内における本発明で用いられるタンパク質または本発明で用いられるDNA の機能を抑制することができるので、例えば、軟骨形成異常、骨形成異常、骨粗 鬆症、変形性関節症、慢性関節リウマチ、関節炎、滑膜炎、代謝性関節症または スポーツによる関節障害(例、テニス肘など)などの骨・関節疾患の予防・治療 剤などとして使用することができる。

二重鎖RNAは、公知の方法(例、Nature, 411巻, 494頁, 2001年)に準じて、

10

15

20

25

本発明のポリヌクレオチドの配列を基に設計して製造することができる。

リボザイムは、公知の方法(例、TRENDS in Molecular Medicine, 7巻, 221頁, 2001年)に準じて、本発明のポリヌクレオチドの配列を基に設計して製造することができる。例えば、本発明のタンパク質をコードするRNAの一部に公知のリボザイムを連結することによって製造することができる。本発明のタンパク質をコードするRNAの一部としては、公知のリボザイムによって切断され得る本発明のRNA上の切断部位に近接した部分(RNA断片)が挙げられる。

上記の二重鎖RNAまたはリボザイムを上記予防・治療剤として使用する場合、 アンチセンスポリヌクレオチドと同様にして製剤化し、投与することができる。

(5) 本発明の抗体を含有する医薬

本発明のタンパク質の活性を中和する作用を有する本発明の抗体は、軟骨形成 異常、骨形成異常、骨粗鬆症、変形性関節症、慢性関節リウマチ、関節炎、滑膜 炎、代謝性関節症またはスポーツによる関節障害(例、テニス肘など)などの 骨・関節疾患の予防・治療剤として使用することができる。

本発明の抗体を含有する上記疾患の予防・治療剤は低毒性であり、そのまま液剤として、または適当な剤型の医薬組成物として、ヒトまたは哺乳動物(例、ラット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど)に対して経口的または非経口的(例、関節内投与)に投与することができる。投与量は、投与対象、対象疾患、症状、投与ルートなどによっても異なるが、例えば、成人の変形性関節症の治療・予防のために使用する場合には、本発明の抗体を1回量として、通常0.01~20mg/kg体重程度、好ましくは0.1~10mg/kg体重程度、さらに好ましくは0.1~5mg/kg体重程度を、1月1~10回程度、好ましくは1月1~3回程度、関節内注射により投与するのが好都合である。他の非経口投与および経口投与の場合もこれに準ずる量を投与することができる。症状が特に重い場合には、その症状に応じて増量してもよい。

本発明の抗体は、それ自体または適当な医薬組成物として投与することができる。上記投与に用いられる医薬組成物は、上記抗体またはその塩と薬理学的に許



10

15

20

容され得る担体、希釈剤もしくは賦形剤とを含むものである。かかる組成物は、 経口または非経口投与(例、関節内投与)に適する剤形として提供される。好ま しくは吸入剤として提供される。

なお前記した各組成物は、上記抗体との配合により好ましくない相互作用を生じない限り他の活性成分を含有してもよい。

(6)本発明の「硫酸エステル加水分解酵素活性調節(好ましくは阻害)作用を有する化合物またはその塩を含有してなる骨・関節疾患の予防・治療剤」および「硫酸エステル加水分解酵素発現調節(好ましくは阻害)作用を有する化合物またはその塩を含有してなる骨・関節疾患の予防・治療剤」について

該「硫酸エステル加水分解酵素活性調節(好ましくは阻害)作用を有する化合物」は、硫酸エステル加水分解酵素活性調節(好ましくは阻害)作用を有する化合物であればいかなるものでもよく、軟骨形成異常、骨形成異常、骨粗鬆症、変形性関節症、慢性関節リウマチ、関節炎、滑膜炎、代謝性関節症またはスポーツによる関節障害(例、テニス肘)などの骨・関節疾患の予防・治療剤として用いられる。

該「硫酸エステル加水分解酵素体発現調節(好ましくは阻害)作用を有する化合物」は、硫酸エステル加水分解酵素発現調節(好ましくは阻害)作用を有する化合物であればいかなるものでもよく、軟骨形成異常、骨形成異常、骨粗鬆症、変形性関節症、慢性関節リウマチ、関節炎、滑膜炎、代謝性関節症またはスポーツによる関節障害(例、テニス肘)などの骨・関節疾患の予防・治療剤として用いられる。

該予防・治療剤は、上記と同様にして製造される。

25 (7) DNA転移動物

本発明は、外来性の本発明のタンパク質をコードするDNA(以下、本発明の外来性DNAと略記する)またはその変異DNA(本発明の外来性変異DNAと略記する場合がある)を有する非ヒト哺乳動物を提供する。

15

20

すなわち、本発明は、

- (1) 本発明の外来性DNAまたはその変異DNAを有する非ヒト哺乳動物、
- (2) 非ヒト哺乳動物がゲッ歯動物である第 (1)記載の動物、
- (3) ゲッ歯動物がマウスまたはラットである第(2)記載の動物、および
- 5 (4) 本発明の外来性DNAまたはその変異DNAを含有し、哺乳動物において 発現しうる組換えベクターを提供するものである。

本発明の外来性DNAまたはその変異DNAを有する非ヒト哺乳動物(以下、本発明のDNA転移動物と略記する)は、未受精卵、受精卵、精子およびその始原細胞を含む胚芽細胞などに対して、好ましくは、非ヒト哺乳動物の発生における胚発生の段階(さらに好ましくは、単細胞または受精卵細胞の段階でかつ一般に8細胞期以前)に、リン酸カルシウム法、電気パルス法、リポフェクション法、凝集法、マイクロインジェクション法、パーティクルガン法、DEAEーデキストラン法などにより目的とするDNAを転移することによって作出することができる。また、該DNA転移方法により、体細胞、生体の臓器、組織細胞などに目的とする本発明の外来性DNAを転移し、細胞培養、組織培養などに利用することもでき、さらに、これら細胞を上述の胚芽細胞と自体公知の細胞融合法により融合させることにより本発明のDNA転移動物を作出することもできる。

非ヒト哺乳動物としては、例えば、ウシ、ブタ、ヒツジ、ヤギ、ウサギ、イヌ、ネコ、モルモット、ハムスター、マウス、ラットなどが用いられる。なかでも、病体動物モデル系の作成の面から個体発生および生物サイクルが比較的短く、また、繁殖が容易なゲッ歯動物、とりわけマウス(例えば、純系として、C57BL/6系統,DBA2系統など、交雑系として、 $B6C3F_1$ 系統, BDF_1 系統, $B6D2F_1$ 系統,BALB/c系統,ICR系統など)またはラット(例えば、Wistar. SDなど)などが好ましい。

25 哺乳動物において発現しうる組換えベクターにおける「哺乳動物」としては、 上記の非ヒト哺乳動物の他にヒトなどがあげられる。

本発明の外来性DNAとは、非ヒト哺乳動物が本来有している本発明のDNAではなく、いったん哺乳動物から単離・抽出された本発明のDNAをいう。

10

15

20



本発明の変異DNAとしては、元の本発明のDNAの塩基配列に変異(例えば、 突然変異など)が生じたもの、具体的には、塩基の付加、欠損、他の塩基への置 換などが生じたDNAなどが用いられ、また、異常DNAも含まれる。

該異常DNAとしては、異常な本発明のタンパク質を発現させるDNAを意味 し、例えば、正常な本発明のタンパク質の機能を抑制するタンパク質を発現させ るDNAなどが用いられる。

本発明の外来性DNAは、対象とする動物と同種あるいは異種のどちらの哺乳動物由来のものであってもよい。本発明のDNAを対象動物に転移させるにあたっては、該DNAを動物細胞で発現させうるプロモーターの下流に結合したDNAコンストラクトとして用いるのが一般に有利である。例えば、本発明のヒトDNAを転移させる場合、これと相同性が高い本発明のDNAを有する各種哺乳動物(例えば、ウサギ、イヌ、ネコ、モルモット、ハムスター、ラット、マウスなど)由来のDNAを発現させうる各種プロモーターの下流に、本発明のヒトDNAを結合したDNAコンストラクト(例、ベクターなど)を対象哺乳動物の受精卵、例えば、マウス受精卵へマイクロインジェクションすることによって本発明のDNAを高発現するDNA転移哺乳動物を作出することができる。

本発明のタンパク質の発現ベクターとしては、大腸菌由来のプラスミド、枯草 菌由来のプラスミド、酵母由来のプラスミド、入ファージなどのバクテリオファ ージ、モロニー白血病ウィルスなどのレトロウィルス、ワクシニアウィルスまた はバキュロウィルスなどの動物ウィルスなどが用いられる。なかでも、大腸菌由 来のプラスミド、枯草菌由来のプラスミドまたは酵母由来のプラスミドなどが好 ましく用いられる。

上記のDNA発現調節を行なうプロモーターとしては、例えば、①ウィルス (例、シミアンウィルス、サイトメガロウィルス、モロニー白血病ウィルス、J Cウィルス、乳癌ウィルス、ポリオウィルスなど)に由来するDNAのプロモーター、②各種哺乳動物(ヒト、ウサギ、イヌ、ネコ、モルモット、ハムスター、ラット、マウスなど)由来のプロモーター、例えば、アルブミン、インスリン I 、ウロプラキン I I、エラスターゼ、エリスロポエチン、エンドセリン、筋ク

10

15

20

25

レアチンキナーゼ、グリア線維性酸性タンパク質、グルタチオンSートランスフ ェラーゼ、血小板由来成長因子 β 、ケラチンK1, K10およびK14、コラー ゲンΙ型およびΙΙ型、サイクリックAMP依存タンパク質キナーゼβΙサブユ ニット、ジストロフィン、酒石酸抵抗性アルカリフォスファターゼ、心房ナトリ ウム利尿性因子、内皮レセプターチロシンキナーゼ(一般にTie2と略され る)、ナトリウムカリウムアデノシン3リン酸化酵素(Na, K-ATPas e)、ニューロフィラメント軽鎖、メタロチオネインIおよびIIA、メタロプ ロティナーゼ 1 組織インヒビター、MHCクラス I 抗原(H-2L)、H-ra s、レニン、ドーパミン β -水酸化酵素、甲状腺ペルオキシダーゼ(TPO)、 ペプチド鎖延長因子 1α (EF- 1α)、 β アクチン、 α および β ミオシン重鎖、 ミオシン軽鎖1および2、ミエリン基礎タンパク質、チログロブリン、Thy-1、免疫グロブリン、H鎖可変部(VNP)、血清アミロイドPコンポーネント、 ミオグロビン、トロポニンC、平滑筋αアクチン、プレプロエンケファリンA、 バソプレシンなどのプロモーターなどが用いられる。なかでも、全身で高発現す ることが可能なサイトメガロウィルスプロモーター、ヒトペプチド鎖延長因子1 α (EF-1 α) のプロモーター、ヒトおよびニワトリβアクチンプロモーター などが好適である。

上記ベクターは、DNA転移哺乳動物において目的とするメッセンジャーRNAの転写を終結する配列(一般にターミネターと呼ばれる)を有していることが好ましく、例えば、ウィルス由来および各種哺乳動物由来の各DNAの配列を用いることができ、好ましくは、シミアンウィルスのSV40ターミネターなどが用いられる。

その他、目的とする外来性DNAをさらに高発現させる目的で各DNAのスプライシングシグナル、エンハンサー領域、真核DNAのイントロンの一部などをプロモーター領域の5'上流、プロモーター領域と翻訳領域間あるいは翻訳領域の3'下流に連結することも目的により可能である。

正常な本発明のタンパク質の翻訳領域は、ヒトまたは各種哺乳動物(例えば、ウサギ、イヌ、ネコ、モルモット、ハムスター、ラット、マウスなど)由来の肝

20

25

臓、腎臓、甲状腺細胞、線維芽細胞由来DNAおよび市販の各種ゲノムDNAライブラリーよりゲノムDNAの全てあるいは一部として、または肝臓、腎臓、甲状腺細胞、線維芽細胞由来RNAより公知の方法により調製された相補DNAを原料として取得することが出来る。また、外来性の異常DNAは、上記の細胞または組織より得られた正常なタンパク質の翻訳領域を点突然変異誘発法により変異した翻訳領域を作製することができる。

該翻訳領域は転移動物において発現しうるDNAコンストラクトとして、前記のプロモーターの下流および所望により転写終結部位の上流に連結させる通常のDNA工学的手法により作製することができる。

10 受精卵細胞段階における本発明の外来性DNAの転移は、対象哺乳動物の胚芽細胞および体細胞のすべてに存在するように確保される。DNA転移後の作出動物の胚芽細胞において、本発明の外来性DNAが存在することは、作出動物の後代がすべて、その胚芽細胞および体細胞のすべてに本発明の外来性DNAを保持することを意味する。本発明の外来性DNAを受け継いだこの種の動物の子孫はその胚芽細胞および体細胞のすべてに本発明の外来性DNAを有する。

本発明の外来性正常DNAを転移させた非ヒト哺乳動物は、交配により外来性 DNAを安定に保持することを確認して、該DNA保有動物として通常の飼育環 境で継代飼育することが出来る。

受精卵細胞段階における本発明の外来性DNAの転移は、対象哺乳動物の胚芽細胞および体細胞の全てに過剰に存在するように確保される。DNA転移後の作出動物の胚芽細胞において本発明の外来性DNAが過剰に存在することは、作出動物の子孫が全てその胚芽細胞および体細胞の全てに本発明の外来性DNAを過剰に有することを意味する。本発明の外来性DNAを受け継いだこの種の動物の子孫はその胚芽細胞および体細胞の全てに本発明の外来性DNAを過剰に有する。

導入DNAを相同染色体の両方に持つホモザイゴート動物を取得し、この雌雄の動物を交配することによりすべての子孫が該DNAを過剰に有するように繁殖継代することができる。

本発明の正常DNAを有する非ヒト哺乳動物は、本発明の正常DNAが高発現

10

15

20

させられており、内在性の正常DNAの機能を促進することにより最終的に本発明のタンパク質の機能亢進症を発症することがあり、その病態モデル動物として利用することができる。例えば、本発明の正常DNA転移動物を用いて、本発明のタンパク質の機能亢進症や、本発明のタンパク質が関連する疾患の病態機序の解明およびこれらの疾患の治療方法の検討を行なうことが可能である。

また、本発明の外来性正常DNAを転移させた哺乳動物は、遊離した本発明の タンパク質の増加症状を有することから、本発明のタンパク質に関連する疾患に 対する予防・治療剤、例えば、軟骨形成異常、骨形成異常、骨粗鬆症、変形性関 節症、慢性関節リウマチ、関節炎、滑膜炎、代謝性関節症またはスポーツによる 関節障害(例、テニス肘)などの骨・関節疾患の予防・治療剤のスクリーニング 試験にも利用可能である。

一方、本発明の外来性異常DNAを有する非ヒト哺乳動物は、交配により外来性DNAを安定に保持することを確認して該DNA保有動物として通常の飼育環境で継代飼育することが出来る。さらに、目的とする外来DNAを前述のプラスミドに組み込んで原料として用いることができる。プロモーターとのDNAコンストラクトは、通常のDNA工学的手法によって作製することができる。受精卵細胞段階における本発明の異常DNAの転移は、対象哺乳動物の胚芽細胞および体細胞の全てに存在するように確保される。DNA転移後の作出動物の胚芽細胞において本発明の異常DNAが存在することは、作出動物の子孫が全てその胚芽細胞および体細胞の全でに本発明の異常DNAを有することを意味する。本発明の外来性DNAを受け継いだこの種の動物の子孫は、その胚芽細胞および体細胞の全てに本発明の異常DNAを有することを意味する。本発明の生でに本発明の異常DNAを有することとを意味する。本発明の全てに本発明の異常DNAを有する。導入DNAを相同染色体の両方に持つホモザイゴート動物を取得し、この雌雄の動物を交配することによりすべての子孫が該DNAを有するように繁殖継代することができる。

25 本発明の異常DNAを有する非ヒト哺乳動物は、本発明の異常DNAが高発現させられており、内在性の正常DNAの機能を阻害することにより最終的に本発明のタンパク質の機能不活性型不応症となることがあり、その病態モデル動物として利用することができる。例えば、本発明の異常DNA転移動物を用いて、本

10

20

発明のタンパク質の機能不活性型不応症の病態機序の解明およびこの疾患を治療 方法の検討を行なうことが可能である。

47

また、具体的な利用可能性としては、本発明の異常DNA高発現動物は、本発明のタンパク質の機能不活性型不応症における本発明の異常タンパク質による正常タンパク質の機能阻害(dominant negative作用)を解明するモデルとなる。

また、本発明の外来異常DNAを転移させた哺乳動物は、遊離した本発明のタンパク質の増加症状を有することから、本発明のタンパク質または機能不活性型不応症に対する予防・治療剤、例えば、軟骨形成異常、骨形成異常、骨粗鬆症、変形性関節症、慢性関節リウマチ、関節炎、滑膜炎、代謝性関節症またはスポーツによる関節障害(例、テニス肘)などの骨・関節疾患の予防・治療剤のスクリーニング試験にも利用可能である。

また、上記2種類の本発明のDNA転移動物のその他の利用可能性として、例えば、

- ①組織培養のための細胞源としての使用、
- ②本発明のDNA転移動物の組織中のDNAもしくはRNAを直接分析するか、 またはDNAにより発現されたペプチド組織を分析することによる、本発明のタンパク質により特異的に発現あるいは活性化するペプチドとの関連性についての 解析、
 - ③DNAを有する組織の細胞を標準組織培養技術により培養し、これらを使用して、一般に培養困難な組織からの細胞の機能の研究、
 - ④上記③記載の細胞を用いることによる細胞の機能を高めるような薬剤のスクリーニング、および
 - ⑤本発明の変異タンパク質を単離精製およびその抗体作製などが考えられる。

さらに、本発明のDNA転移動物を用いて、本発明のタンパク質の機能不活性 型不応症などを含む、本発明のタンパク質に関連する疾患の臨床症状を調べるこ とができ、また、本発明のタンパク質に関連する疾患モデルの各臓器におけるよ り詳細な病理学的所見が得られ、新しい治療方法の開発、さらには、該疾患によ る二次的疾患の研究および治療に貢献することができる。

10

20

48

また、本発明のDNA転移動物から各臓器を取り出し、細切後、トリプシンなどのタンパク質分解酵素により、遊離したDNA転移細胞の取得、その培養またはその培養細胞の系統化を行なうことが可能である。さらに、本発明のタンパク質産生細胞の特定化、アポトーシス、分化あるいは増殖との関連性、またはそれらにおけるシグナル伝達機構を調べ、それらの異常を調べることなどができ、本発明のタンパク質およびその作用解明のための有効な研究材料となる。

さらに、本発明のDNA転移動物を用いて、本発明のタンパク質の機能不活性型不応症を含む、本発明のタンパク質に関連する疾患の治療薬の開発を行なうために、上述の検査法および定量法などを用いて、有効で迅速な該疾患治療薬のスクリーニング法を提供することが可能となる。また、本発明のDNA転移動物または本発明の外来性DNA発現ベクターを用いて、本発明のタンパク質が関連する疾患のDNA治療法を検討、開発することが可能である。

(9) ノックアウト動物

15 本発明は、本発明のDNAが不活性化された非ヒト哺乳動物胚幹細胞および本 発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物を提供する。

すなわち、本発明は、

- (1) 本発明のDNAが不活性化された非ヒト哺乳動物胚幹細胞、
- (2) 該DNAがレポーター遺伝子(例、大腸菌由来の β ガラクトシダーゼ遺伝子)を導入することにより不活性化された第(1)項記載の胚幹細胞、
 - (3) ネオマイシン耐性である第(1)項記載の胚幹細胞、
 - (4) 非ヒト哺乳動物がゲッ歯動物である第(1)項記載の胚幹細胞、
 - (5)ゲッ歯動物がマウスである第(4)項記載の胚幹細胞、
 - (6) 本発明のDNAが不活性化された該DNA発現不全非ヒト哺乳動物、
- 25 (7)該DNAがレポーター遺伝子(例、大腸菌由来のβーガラクトシダーゼ遺伝子)を導入することにより不活性化され、該レポーター遺伝子が本発明のDNAに対するプロモーターの制御下で発現しうる第(6)項記載の非ヒト哺乳動物、
 - (8) 非ヒト哺乳動物がゲッ歯動物である第(6)項記載の非ヒト哺乳動物、

10

15

20

25



(9) ゲッ歯動物がマウスである第(8) 項記載の非ヒト哺乳動物、および (10) 第(7) 項記載の動物に、試験化合物を投与し、レポーター遺伝子の発 現を検出することを特徴とする本発明のDNAに対するプロモーター活性を促進 または阻害する化合物またはその塩のスクリーニング方法を提供する。

49

本発明のDNAが不活性化された非ヒト哺乳動物胚幹細胞とは、該非ヒト哺乳動物が有する本発明のDNAに人為的に変異を加えることにより、DNAの発現能を抑制するか、もしくは該DNAがコードしている本発明のタンパク質の活性を実質的に喪失させることにより、DNAが実質的に本発明のタンパク質の発現能を有さない(以下、本発明のノックアウトDNAと称することがある)非ヒト哺乳動物の胚幹細胞(以下、ES細胞と略記する)をいう。

非ヒト哺乳動物としては、前記と同様のものが用いられる。

本発明のDNAに人為的に変異を加える方法としては、例えば、遺伝子工学的手法により該DNA配列の一部又は全部の削除、他DNAを挿入または置換させることによって行なうことができる。これらの変異により、例えば、コドンの読み取り枠をずらしたり、プロモーターあるいはエキソンの機能を破壊することにより本発明のノックアウトDNAを作製すればよい。

本発明のDNAが不活性化された非ヒト哺乳動物胚幹細胞(以下、本発明のDNA不活性化ES細胞または本発明のノックアウトES細胞と略記する)の具体例としては、例えば、目的とする非ヒト哺乳動物が有する本発明のDNAを単離し、そのエキソン部分にネオマイシン耐性遺伝子、ハイグロマイシン耐性遺伝子を代表とする薬剤耐性遺伝子、あるいは1acZ(βーガラクトシダーゼ遺伝子)、cat(クロラムフェニコールアセチルトランスフェラーゼ遺伝子)を代表とするレポーター遺伝子等を挿入することによりエキソンの機能を破壊するか、あるいはエキソン間のイントロン部分に遺伝子の転写を終結させるDNA配列(例えば、polyA付加シグナルなど)を挿入し、完全なメッセンジャーRNAを合成できなくすることによって、結果的に遺伝子を破壊するように構築したDNA配列を有するDNA鎖(以下、ターゲッティングベクターと略記する)を、例えば相同組換え法により該動物の染色体に導入し、得られたES細胞について

10

20

25

PCT/JP2003/007741

本発明のDNA上あるいはその近傍のDNA配列をプローブとしたサザンハイブ リダイゼーション解析あるいはターゲッティングペクター上のDNA配列とター ゲッティングベクター作製に使用した本発明のDNA以外の近傍領域のDNA配 列をプライマーとしたPCR法により解析し、本発明のノックアウトES細胞を 選別することにより得ることができる。

また、相同組換え法等により本発明のDNAを不活化させる元のES細胞とし ては、例えば、前述のような既に樹立されたものを用いてもよく、また公知 EvansとKaufmaの方法に準じて新しく樹立したものでもよい。例えば、マウスの ES細胞の場合、現在、一般的には129系のES細胞が使用されているが、免 疫学的背景がはっきりしていないので、これに代わる純系で免疫学的に遺伝的背 景が明らかなES細胞を取得するなどの目的で例えば、C57BL/6マウスや C57BL/6の採卵数の少なさをDBA/2との交雑により改善したBDF、 マウス (C57BL/6とDBA/2とのF1) を用いて樹立したものなども良 好に用いうる。BDF,マウスは、採卵数が多く、かつ、卵が丈夫であるという 15 利点に加えて、С57BL/6マウスを背景に持つので、これを用いて得られた ES細胞は病態モデルマウスを作出したとき、C57BL/6マウスとバックク ロスすることでその遺伝的背景をC57BL/6マウスに代えることが可能であ る点で有利に用い得る。

また、ES細胞を樹立する場合、一般には受精後3.5日目の胚盤胞を使用す るが、これ以外に8細胞期胚を採卵し胚盤胞まで培養して用いることにより効率 よく多数の初期胚を取得することができる。

また、雌雄いずれのES細胞を用いてもよいが、通常雄のES細胞の方が生殖 系列キメラを作出するのに都合が良い。また、煩雑な培養の手間を削減するため にもできるだけ早く雌雄の判別を行なうことが望ましい。

ES細胞の雌雄の判定方法としては、例えば、PCR法によりY染色体上の性 決定領域の遺伝子を増幅、検出する方法が、その1例としてあげることができる。 この方法を使用すれば、従来、核型分析をするのに約10°個の細胞数を要して いたのに対して、1コロニー程度のES細胞数(約50個)で済むので、培養初

10

15

20

25

期におけるES細胞の第一次セレクションを雌雄の判別で行なうことが可能であ り、早期に雄細胞の選定を可能にしたことにより培養初期の手間は大幅に削減で きる。

51

また、第二次セレクションとしては、例えば、G-バンディング法による染色 体数の確認等により行うことができる。得られるES細胞の染色体数は正常数の 100%が望ましいが、樹立の際の物理的操作等の関係上困難な場合は、ES細 胞の遺伝子をノックアウトした後、正常細胞(例えば、マウスでは染色体数が2 n=40である細胞) に再びクローニングすることが望ましい。

このようにして得られた胚幹細胞株は、通常その増殖性は大変良いが、個体発 生できる能力を失いやすいので、注意深く継代培養することが必要である。例え ば、STO繊維芽細胞のような適当なフィーダー細胞上でLIF(1~10000U/ml) 存在下に炭酸ガス培養器内(好ましくは、5%炭酸ガス、95%空気または5%酸素、 5%炭酸ガス、90%空気)で約37℃で培養するなどの方法で培養し、継代時には、 例えば、トリプシン/EDTA溶液(通常0.001~0.5%トリプシン/0.1~5mM EDTA、

好ましくは約0.1%トリプシン/1mM EDTA) 処理により単細胞化し、新たに用意し たフィーダー細胞上に播種する方法などがとられる。このような継代は、通常1 ~3日毎に行なうが、この際に細胞の観察を行い、形態的に異常な細胞が見受け られた場合はその培養細胞は放棄することが望まれる。

ES細胞は、適当な条件により、高密度に至るまで単層培養するか、または細 胞集塊を形成するまで浮遊培養することにより、頭頂筋、内臓筋、心筋などの 種々のタイプの細胞に分化させることが可能であり〔M. J. Evans及びM. H. Kaufman, Nature、第292巻、154頁、1981年; G. R. Martin Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A.、第78巻、7634頁、1981年:T. C. Doetschman ら、ジャーナル・オ ブ・エンブリオロジー・アンド・エクスペリメンタル・モルフォロジー、第87巻、 27頁、1985年〕、本発明のES細胞を分化させて得られる本発明のDNA発現不 全細胞は、インビトロにおける本発明のタンパク質の細胞生物学的検討において 有用である。

本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物は、該動物のmRNA量を公知方法を

20



用いて測定して間接的にその発現量を比較することにより、正常動物と区別することが可能である。

該非ヒト哺乳動物としては、前記と同様のものが用いられる。

本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物は、例えば、前述のようにして作製したターゲッティングベクターをマウス胚幹細胞またはマウス卵細胞に導入し、導入によりターゲッティングベクターの本発明のDNAが不活性化されたDNA配列が遺伝子相同組換えにより、マウス胚幹細胞またはマウス卵細胞の染色体上の本発明のDNAと入れ換わる相同組換えをさせることにより、本発明のDNAをノックアウトさせることができる。

本発明のDNAがノックアウトされた細胞は、本発明のDNA上またはその近傍のDNA配列をプローブとしたサザンハイブリダイゼーション解析またはターゲッティングベクター上のDNA配列と、ターゲッティングベクターに使用したマウス由来の本発明のDNA以外の近傍領域のDNA配列とをプライマーとしたPCR法による解析で判定することができる。非ヒト哺乳動物胚幹細胞を用いた場合は、遺伝子相同組換えにより、本発明のDNAが不活性化された細胞株をクローニングし、その細胞を適当な時期、例えば、8細胞期の非ヒト哺乳動物胚または胚盤胞に注入し、作製したキメラ胚を偽妊娠させた該非ヒト哺乳動物の子宮に移植する。作出された動物は正常な本発明のDNA座をもつ細胞と人為的に変異した本発明のDNA座をもつ細胞との両者から構成されるキメラ動物である。

該キメラ動物の生殖細胞の一部が変異した本発明のDNA座をもつ場合、このようなキメラ個体と正常個体を交配することにより得られた個体群より、全ての組織が人為的に変異を加えた本発明のDNA座をもつ細胞で構成された個体を、例えば、コートカラーの判定等により選別することにより得られる。このようにして得られた個体は、通常、本発明のタンパク質のヘテロ発現不全個体同志を交配し、それらの産仔から本発

25 本発明のタンパク質のヘテロ発現不全個体同志を交配し、それらの産仔から本発明のタンパク質のホモ発現不全個体を得ることができる。

卵細胞を使用する場合は、例えば、卵細胞核内にマイクロインジェクション法でDNA溶液を注入することによりターゲッティングペクターを染色体内に導入

10

15

したトランスジェニック非ヒト哺乳動物を得ることができ、これらのトランスジ ェニック非ヒト哺乳動物に比べて、遺伝子相同組換えにより本発明のDNA座に 変異のあるものを選択することにより得られる。

53

このようにして本発明のDNAがノックアウトされている個体は、交配により 得られた動物個体も該DNAがノックアウトされていることを確認して通常の飼 育環境で飼育継代を行なうことができる。

さらに、生殖系列の取得および保持についても常法に従えばよい。すなわち、 該不活化DNAの保有する雌雄の動物を交配することにより、該不活化DNAを 相同染色体の両方に持つホモザイゴート動物を取得しうる。得られたホモザイゴ ート動物は、母親動物に対して、正常個体1. ホモザイゴート複数になるような 状態で飼育することにより効率的に得ることができる。ヘテロザイゴート動物の 雌雄を交配することにより、該不活化DNAを有するホモザイゴートおよびヘテ ロザイゴート動物を繁殖継代する。

本発明のDNAが不活性化された非ヒト哺乳動物胚幹細胞は、本発明のDNA 発現不全非ヒト哺乳動物を作出する上で、非常に有用である。

また、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物は、本発明のタンパク質により 誘導され得る種々の生物活性を欠失するため、本発明のタンパク質の生物活性の 不活性化を原因とする疾病のモデルとなり得るので、これらの疾病の原因究明及 び治療法の検討に有用である。

(9 a) 本発明のDNAの欠損や損傷などに起因する疾病に対して治療・予防効 20 果を有する化合物のスクリーニング方法

本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物は、本発明のDNAの欠損や損傷など に起因する疾病に対して治療・予防効果を有する化合物のスクリーニングに用い ることができる。

すなわち、本発明は、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物に試験化合物を 25 投与し、該動物の変化を観察・測定することを特徴とする、本発明のDNAの欠 損や損傷などに起因する疾病に対して治療・予防効果を有する化合物またはその 塩のスクリーニング方法を提供する。

15

20

25



該スクリーニング方法において用いられる本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳 動物としては、前記と同様のものがあげられる。

試験化合物としては、例えば、ペプチド、タンパク質、非ペプチド性化合物、 合成化合物、発酵生産物、細胞抽出液、植物抽出液、動物組織抽出液、血漿など があげられ、これら化合物は新規な化合物であってもよいし、公知の化合物であ ってもよい。

具体的には、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物を、試験化合物で処理し、 無処理の対照動物と比較し、該動物の各器官、組織、疾病の症状などの変化を指 標として試験化合物の治療・予防効果を試験することができる。

試験動物を試験化合物で処理する方法としては、例えば、経口投与、静脈注射 10 などが用いられ、試験動物の症状、試験化合物の性質などにあわせて適宜選択す ることができる。また、試験化合物の投与量は、投与方法、試験化合物の性質な どにあわせて適宜選択することができる。

例えば、軟骨形成異常、骨形成異常、骨粗鬆症、変形性関節症、慢性関節リウ マチ、関節炎、滑膜炎、代謝性関節症またはスポーツによる関節障害(例、テニ ス肘) などの骨・関節疾患に対して治療・予防効果を有する化合物をスクリーニ ングする場合、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物に試験化合物を投与し、 該動物の関節や軟骨などを経時的に観察し、上記疾患の症状を観察する。

該スクリーニング方法において、試験動物に試験化合物を投与した場合、該試 験動物の上記疾患症状が約10%以上、好ましくは約30%以上、より好ましく は約50%以上改善した場合、該試験化合物を上記の疾患に対して治療・予防効 果を有する化合物として選択することができる。

該スクリーニング方法を用いて得られる化合物は、上記した試験化合物から選 ばれた化合物であり、本発明のタンパク質の欠損や損傷などによって引き起こさ れる疾患に対して治療・予防効果を有するので、該疾患に対する安全で低毒性な 予防・治療剤などの医薬として使用することができる。さらに、上記スクリーニ ングで得られた化合物から誘導される化合物も同様に用いることができる。

該スクリーニング方法で得られた化合物は塩を形成していてもよく、該化合物

10

15

20



の塩としては、生理学的に許容される酸(例、無機酸、有機酸など)や塩基(例、 アルカリ金属など)などとの塩が用いられ、とりわけ生理学的に許容される酸付加塩が好ましい。この様な塩としては、例えば、無機酸(例えば、塩酸、リン酸、臭化水素酸、硫酸など)との塩、あるいは有機酸(例えば、酢酸、ギ酸、プロピオン酸、フマル酸、マレイン酸、コハク酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、蓚酸、安息香酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸など)との塩などが用いられる。

該スクリーニング方法で得られた化合物またはその塩を含有する医薬は、前記 した本発明のタンパク質を含有する医薬と同様にして製造することができる。

このようにして得られる製剤は、安全で低毒性であるので、例えば、ヒトまたは哺乳動物 (例えば、ラット、マウス、モルモット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ウマ、ネコ、イヌ、サルなど) に対して投与することができる。

該化合物またはその塩の投与量は、対象疾患、投与対象、投与ルートなどにより差異はあるが、例えば、該化合物を経口投与する場合、一般的に成人(体重60kgとして)の変形性関節症患者においては、一日につき該化合物を約0.1~100mg、好ましくは約1.0~50mg、より好ましくは約1.0~20mg投与する。非経口的に投与する場合は、該化合物の1回投与量は投与対象、対象疾患などによっても異なるが、例えば、該化合物を注射剤の形で通常成人(体重60kgとして)の変形性関節症患者に投与する場合、一日につき該化合物を約0.01~30mg程度、好ましくは約0.1~20mg程度、より好ましくは約0.1~10mg程度を静脈注射により投与するのが好都合である。他の動物の場合も、体重60kg当たりに換算した量を投与することができる。

(9b) 本発明のDNAに対するプロモーターの活性を促進または阻害する化合物をスクリーニング方法

25 本発明は、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物に、試験化合物を投与し、 レポーター遺伝子の発現を検出することを特徴とする本発明のDNAに対するプロモーターの活性を促進または阻害する化合物またはその塩のスクリーニング方法を提供する。

上記スクリーニング方法において、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物としては、前記した本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物の中でも、本発明のDNAがレポーター遺伝子を導入することにより不活性化され、該レポーター遺伝子が本発明のDNAに対するプロモーターの制御下で発現しうるものが用いられる。

試験化合物としては、前記と同様のものがあげられる。

レポーター遺伝子としては、前記と同様のものが用いられ、βーガラクトシダーゼ遺伝子(1 a c Z)、可溶性アルカリフォスファターゼ遺伝子またはルシフェラーゼ遺伝子などが好適である。

10 本発明のDNAをレポーター遺伝子で置換された本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物では、レポーター遺伝子が本発明のDNAに対するプロモーターの支配下に存在するので、レポーター遺伝子がコードする物質の発現をトレースすることにより、プロモーターの活性を検出することができる。

例えば、本発明のタンパク質をコードするDNA領域の一部を大腸菌由来のβ
-ガラクトシダーゼ遺伝子(1 a c Z)で置換している場合、本来、本発明のタンパク質の発現する組織で、本発明のタンパク質の代わりにβーガラクトシダーゼが発現する。従って、例えば、5ープロモー4ークロロー3ーインドリルーβーガラクトピラノシド(Xーgal)のようなβーガラクトシダーゼの基質となる試薬を用いて染色することにより、簡便に本発明のタンパク質の動物生体内における発現状態を観察することができる。具体的には、本発明のタンパク質欠損マウスまたはその組織切片をグルタルアルデヒドなどで固定し、リン酸緩衝生理食塩液(PBS)で洗浄後、Xーgalを含む染色液で、室温または37℃付近で、約30分ないし1時間反応させた後、組織標本を1mM EDTA/PBS溶液で洗浄することによって、βーガラクトシダーゼ反応を停止させ、呈色を観察すればよい。また、常法に従い、1 a c ZをコードするmRNAを検出してもよい。

上記スクリーニング方法を用いて得られる化合物またはその塩は、上記した試験化合物から選ばれた化合物であり、本発明のDNAに対するプロモーター活性

10

20

25

を促進または阻害する化合物である。

該スクリーニング方法で得られた化合物は塩を形成していてもよく、該化合物の塩としては、生理学的に許容される酸(例、無機酸など)や塩基(例、有機酸など)などとの塩が用いられ、とりわけ生理学的に許容される酸付加塩が好ましい。この様な塩としては、例えば、無機酸(例えば、塩酸、リン酸、臭化水素酸、硫酸など)との塩、あるいは有機酸(例えば、酢酸、ギ酸、プロピオン酸、フマル酸、マレイン酸、コハク酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、蓚酸、安息香酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸など)との塩などが用いられる。

本発明のDNAに対するプロモーター活性を促進または阻害する化合物または その塩は、本発明のタンパク質の発現の調節、該タンパク質の機能を調節するこ とができるので、例えば、軟骨形成異常、骨形成異常、骨粗鬆症、変形性関節症、 慢性関節リウマチ、関節炎、滑膜炎、代謝性関節症またはスポーツによる関節障 害(例、テニス肘など)などの骨・関節疾患の予防・治療剤として有用である。

さらに、上記スクリーニングで得られた化合物から誘導される化合物も同様に 15 用いることができる。

該スクリーニング方法で得られた化合物またはその塩を含有する医薬は、前記 した本発明のタンパク質またはその塩を含有する医薬と同様にして製造すること ができる。

このようにして得られる製剤は、安全で低毒性であるので、例えば、ヒトまたは哺乳動物 (例えば、ラット、マウス、モルモット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ウマ、ネコ、イヌ、サルなど) に対して投与することができる。

該化合物またはその塩の投与量は、対象疾患、投与対象、投与ルートなどにより差異はあるが、例えば、本発明のDNAに対するプロモーター活性を阻害する化合物を経口投与する場合、一般的に成人(体重60kgとして)の変形性関節症患者においては、一日につき該化合物を約0.1~100mg、好ましくは約1.0~50mg、より好ましくは約1.0~20mg投与する。非経口的に投与する場合は、該化合物の1回投与量は投与対象、対象疾患などによっても異なるが、例えば、本発明のDNAに対するプロモーター活性を阻害する化合物を注

20



射剤の形で通常成人(体重60 kgとして)の変形性関節症患者に投与する場合、一日につき該化合物を約 $0.01\sim30 \text{ mg}$ 程度、好ましくは約 $0.1\sim20 \text{ mg}$ 程度、より好ましくは約 $0.1\sim10 \text{ mg}$ 程度を静脈注射により投与するのが好都合である。他の動物の場合も、体重60 kg当たりに換算した量を投与することができる。

このように、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物は、本発明のDNAに対するプロモーターの活性を促進または阻害する化合物またはその塩をスクリーニングする上で極めて有用であり、本発明のDNA発現不全に起因する各種疾患の原因究明または予防・治療剤の開発に大きく貢献することができる。

10 また、本発明のタンパク質のプロモーター領域を含有するDNAを使って、その下流に種々のタンパク質をコードする遺伝子を連結し、これを動物の卵細胞に注入していわゆるトランスジェニック動物(遺伝子移入動物)を作成すれば、特異的にそのタンパク質を合成させ、その生体での作用を検討することも可能となる。さらに上記プロモーター部分に適当なレポーター遺伝子を結合させ、これが発現するような細胞株を樹立すれば、本発明のタンパク質そのものの体内での産生能力を特異的に促進もしくは抑制する作用を持つ低分子化合物の探索系として使用できる。

本明細書において、塩基やアミノ酸などを略号で表示する場合、IUPAC-IUB Commission on Biochemical Nomenclature による略号あるいは当該分野における慣用略号に基づくものであり、その例を下記する。またアミノ酸に関し光学異性体があり得る場合は、特に明示しなければし体を示すものとする。

DNA : デオキシリポ核酸

c D N A : 相補的デオキシリボ核酸

25 A : アデニン

T : チミン

G:グアニン

C:シトシン

RNA :リポ核酸

mRNA :メッセンジャーリボ核酸

dATP:デオキシアデノシン三リン酸

dTTP:デオキシチミジン三リン酸

5 dGTP :デオキシグアノシン三リン酸

dCTP:デオキシシチジン三リン酸

ATP:アデノシン三リン酸

EDTA:エチレンジアミン四酢酸

SDS:ドデシル硫酸ナトリウム

10 Gly : グリシン

Ala:アラニン

Val:バリン

Leu:ロイシン

Ile :イソロイシン

15 Ser :セリン

Thr :スレオニン

Cys : システイン

Met:メチオニン

Glu:グルタミン酸

20 Asp :アスパラギン酸

Lys :リジン

Arg:アルギニン

His :ヒスチジン

Phe :フェニルアラニン

25 Tyr : チロシン

Trp :トリプトファン

Pro :プロリン

Asn:アスパラギン



Gln:グルタミン

pGlu:ピログルタミン酸

Sec

: セレノシステイン (selenocysteine)

また、本明細書中で繁用される置換基、保護基および試薬を下記の記号で表記 5 する。

Мe :メチル基

Εt :エチル基

:ブチル基 Bu

Ρh 10

:フェニル基

TC :チアゾリジン-4(R)-カルボキサミド基

Tos : p-トルエンスルフォニル

CHO:ホルミル

Bz1 :ベンジル

: 2,6-ジクロロベンジル Cl₂-Bzl 15

> Bom : ベンジルオキシメチル

Z : ペンジルオキシカルボニル

C1-Z:2-クロロベンジルオキシカルボニル

Br-Z:2-プロモベンジルオキシカルボニル

Вос : t-プトキシカルボニル 20

> DNP : ジニトロフェニル

Trt :トリチル

:t-プトキシメチル Bum

: N-9-フルオレニルメトキシカルポニル Fmoc

HOB t : 1-ヒドロキシベンズトリアゾール 25

HOOB t : 3, 4-ジヒドロ-3-ヒドロキシ-4-オキソ-1, 2, 3-

ベンゾトリアジン

:1-ヒドロキシ-5-ノルボルネン-2,3-ジカルボキシイミド HONB



DCC

: N. N-ジシクロヘキシルカルボジイミド

本願明細書の配列表の配列番号は、以下の配列を示す。

〔配列番号:1〕

5 KIAA1077タンパク質のアミノ酸配列を示す。

〔配列番号:2〕

配列番号:1で表されるアミノ酸配列を有するKIAA1077タンパク質をコードするDNAの塩基配列を示す。

〔配列番号:3〕

10 実施例2で用いられたプライマーの塩基配列を示す。

〔配列番号:4〕

実施例2で用いられたプライマーの塩基配列を示す。

〔配列番号:5〕

実施例2で用いられたプライマーの塩基配列を示す。

15 〔配列番号:6〕

実施例2で用いられたプライマーの塩基配列を示す。

以下において、実施例により本発明をより具体的にするが、この発明はこれらに限定されるものではない。

20 実施例1

25

変形性関節症軟骨 (0A軟骨) で発現亢進している遺伝子群を明らかにするため、0A軟骨 (膝関節1例、股関節5例)、正常関節軟骨 (膝関節1例、股関節1例)、その他21種類の正常組織 (各1例) から抽出されたtotal RNA (表1)を材料とし、oligonucleotide microarray (Human Genome U95A; Affymetrix社) を用いて遺伝子発現解析を行った。

実験方法は、Affymetrix社の実験手引き書 (Expression analysis technical manual) に従った。OA軟骨と正常関節軟骨の遺伝子発現profileを比較した結果、KIAA1077遺伝子がOA軟骨で発現亢進しており、KIAA1077遺伝子の発現量は、解析

した全ての組織中、OA軟骨において最大であった(表2)。

〔表1〕

5	RNA を抽出した組織	販売元
	変形性膝関節症軟骨	Direct Clinical Access 社
	変形性股関節症軟骨	Direct Clinical Access 社
	正常膝関節軟骨	Direct Clinical Access 社
•	正常股関節	Direct Clinical Access 社
10	肋軟骨	BioChain Institute 社
	脂肪	BioChain Institute 社
	骨格筋	Clontech 社
	心臓	Clontech 社
	腎臓	Clontech 社
15	副腎	Clontech 社
	肝臓	Clontech 社
	膵臓	Clontech 社
	脾臓	Clontech 社
	気管	Clontech 社
20	肺	Clontech 社
	全脳	Clontech 社
	小脳	Clontech 社
	甲状腺	Clontech 社
	胸腺	Clontech 社
25	乳腺	Clontech 社
	胃 .	Clontech 社
	直腸	BioChain Institute 社
	大腸	BioChain Institute 社
	子宮	Clontech 社
30	子宮頸	BioChain Institute 社

〔表2〕

	組 織	遺伝子発現量。
	変形性膝関節症軟	《骨 3.1 ^b
	正常膝関節軟骨	ND
5	正常股関節	ND
	肋軟骨	0.3
	脂肪	0.7
	骨格筋	ND
	心臓	ND
10	脾臓	ND
	胸腺	ND
	全脳	ND
	小脳	ND
	気管	ND
1 5	肺	· ND
	副腎	ND
	甲状腺	0.5
	膵臓	ND
	胃	ND
20	肝臓	ND
	直腸	0.5
	大腸	0.5
	腎臓	ND
	乳腺	ND
25	子宮	0.7
	子宮頸	ND

^{*}遺伝子発現量は、oligonucleotide microarray で発現が検出された 全遺伝子の発現量の中央値を1として標準化した。

30 ND; not detected

^b平均値を示した(n=6)

実施例2

5

10

15

20

25

- (1)KIAA1077の塩基配列、GenBank Accession No. XM 053496に基づき、2種の 合成プライマー(配列番号:3および配列番号:4)を設計した。この2種のプ ライマーを用い、ヒト各種組織由来cDNA(クロンテック社)を鋳型としてPCRを 行った。耐熱性DNAポリメラーゼにはStratagene社から購入したPfuTurboを用い た。反応溶液の組成は、PfuTurboの使用説明書に従った。始めに95℃2分の加熱 を行い、次に98℃10秒-65℃30秒-72℃3分30秒の増幅過程を35サイクル行い、 最後に72℃10分のインキュベーションを行った。脳のcDNAから得られた反応液で、 予想される約3kbpのPCR産物が認められた。これらを混合し、Strataprep PCR purification kit (Stratagene社) を用いてPCR増幅産物を精製した。得られた 約3kbのDNA断片をpCR-Script cloning kit (Stratagene社) を用いて大腸菌DH5 αにクローン化した。得られた大腸菌からプラスミドDNAを単離し、クローニン グ部位に挿入された約3kbのDNA断片を、蛍光Dye-Terminator法によりその塩基配 列を決定した。得られた塩基配列において、PCRで用いた2種のプライマー配列間 にKIAA1077遺伝子の塩基配列 (GenBank Accession No. XM_053496) を含むオー プンリーディングフレーム(配列番号:2)が見出された。配列番号:2で表さ れる塩基配列がコードするアミノ酸配列が、配列番号:1に示された配列である。 得られたプラスミドpCR-Script-K1077から制限酵素Bam HIおよびNot Iを用い てKIAA1077のcDNAを切り出し、哺乳動物(細胞)系での発現プラスミドである pcDNA5/TO (Invitrogen社) のBam HIとNot I切断部位に挿入し、発現ベクター pcDNA5/TO-K1077を得た。
- (2) マウス軟骨前駆細胞株ATDC5細胞(J. Bone Miner. Res., 12巻, 1174-1188頁, 1997年)を、5×10⁴細胞/wellの密度で12穴培養プレートに播種した。翌日、pcDNA5/TO (Invitrogen社)または上記(1)で得られた発現ベクターpcDNA5/TO-K1077を、それぞれ0.7μg DNA/wellの用量にて、ATDC5細胞をトランスフェクションした。トランスフェクション試薬にはGeneJammer transfection

10

PCT/JP2003/007741

reagent (Stratagene社) を用いた。8時間後、細胞をリン酸緩衝生理食塩水で洗 浄し、10%仔牛血清および100 μg/mlカナマイシンを含むDMEM/F-12培地で培養を 継続した。トランスフェグションの1、2および3日後に、それぞれ細胞をCell Titer-Glo 緩衝液(Promega社)で溶解し、-80℃に保存した。これらサンプルを 解凍し、Cell Titer-Glo基質液(Promega社)と混合した後、化学発光を測定し てサンプル内のATP含量を測定し、細胞数の指標とした(J. Immunol. Methods.. 160巻、81-88 頁、1993年)。pcDNA5/TOでトランスフェクションした細胞(コ ントロール細胞)およびpcDNA5/TO-K1077でトランスフェクションした細胞 (KIAA1077導入細胞) の細胞数を比較した結果、トランスフェクション後1日で は、well当たりのATP含量は同等であったが、2日および3日後では、KIAA1077発 現細胞のwell当たりATP含量が、コントロール細胞より低値を示した(図1)。 このことから、KIAA1077遺伝子の導入により、ATDC5細胞の増殖が抑制される ことが示された。

(3) マウス軟骨前駆細胞株ATDC5細胞(J. Bone Miner. Res., 12巻, 1174-15 1188頁、1997年)を5×10⁴細胞/wellの密度で12穴培養プレートに播種した。翌 日、pcDNA5/TO (Invitrogen社) または上記(1)で得られた発現ベクター pcDNA5/TO-K1077を、それぞれ0.7μg DNA/wellの用量にて、ATDC5細胞をトラン スフェクションした。トランスフェクション試薬にはGeneJammer transfection reagent (Stratagene社) を用いた。8時間後、細胞をリン酸緩衝生理食塩水で洗 20 浄し、10%仔牛血清および100μg/mlカナマイシンを含むDMEM/ F-12培地で培養 を継続した。1および2日後に、細胞をRLT緩衝液(Qiagen 社)で溶解し、 QIAshredder (Qiagen 社) 処理した後、-80℃に保存した。このサンプルを解凍 し、RNeasy mini kit (Qiagen 社) を用いて細胞由来total RNAを調製した。こ の際、混在する微量のゲノムDNAを除去するために、カラム上でDnase処理を行う 25 オプションプロトコールに従った。得られたtotal RNAを鋳型として定量的RT-PCRを行い、アグリカン遺伝子の発現量を比較した。Genbank登録の塩基配列gi | 6671522| ref| NM_007424を基に、2種のマウスアグリカンmRNAに対するプライマ

10



ー (配列番号:5および配列番号:6)を設計して用いた。試薬にはQuanti-Tect SYBR green RT-PCR kit (Qiagen社)を使用し、7700 sequence detection system (Applied Biosystems社)上で RT-PCRシグナル検出およびデータ解析を行った。始めに50℃、30分のインキュペーションを行い、次に95℃で15分間の加熱を行った後、94℃、15秒-60℃、60秒の増幅過程を40サイクル行った。pcDNA5/T0でトランスフェクションした細胞(コントロール細胞)およびpcDNA5/T0でトランスフェクションした細胞(パIAA1077導入細胞)に由来するサンプルそれぞれにつき、20ngのtotal RNAを解析し、コントロール細胞と KIAA1077導入細胞とを比較した結果、トランスフェクション後1日で、KIAA1077導入細胞におけるアグリカン遺伝子発現量が低下傾向を示し、2日後ではコントロール細胞の50%以下にまで低下した(図 2)。

このことから、KIAA1077遺伝子の導入により、ATDC5細胞の内在性アグリカン遺伝子の発現が抑制されることが示された。

15 産業上の利用可能性

本発明で用いられるタンパク質は変形性関節症軟骨で発現が増加し、軟骨細胞 および軟骨前駆細胞増殖抑制作用を有するため、例えば骨・関節疾患の診断マーカーとして有用であり、該タンパク質の活性を調節(好ましくは阻害)する化合物またはその塩、該タンパク質遺伝子の発現を調節(好ましくは阻害)する化合物またはその塩、該タンパク質に対する中和抗体、本発明のアンチセンスヌクレオチドは、例えば、軟骨形成異常、骨形成異常、骨粗鬆症、変形性関節症、慢性関節リウマチ、関節炎、滑膜炎、代謝性関節症またはスポーツによる関節障害(例、テニス肘)などの骨・関節疾患の予防・治療剤として安全に使用することができる。

20

15

25



請求の範囲

- 1. 配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩の活性を阻害する化合物またはその塩を含有してなる骨・関節疾患の予防・治療剤。
- 2. 配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩の遺伝子の発現を阻害する化合物またはその塩を含有してなる骨・関節疾患の予防・治療剤。
- 10 3. 配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質またはその部分ペプチドをコードするポリヌクレオチドの塩基配列に相補的もしくは実質的に相補的な塩基配列またはその一部を含有するアンチセンスヌクレオチドを含有してなる骨・関節疾患の予防・治療剤。
 - 4. 配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質またはその部分ペプチドまたはその塩に対する抗体を含有してなる骨・関節疾患の予防・治療剤。
 - 5. 骨・関節疾患が、軟骨形成異常、骨形成異常、骨粗鬆症、変形性関節症、 慢性関節リウマチ、関節炎、滑膜炎、代謝性関節症またはスポーツによる関節障 害である請求項1、請求項2、請求項3または請求項4記載の予防・治療剤。
- 20 6. 配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質またはその部分ペプチドまたはその塩に対する抗体を含有してなる骨・関節疾患の診断薬。
 - 7. 配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質またはその部分ペプチドをコードするポリヌクレオチドを含有してなる骨・関節疾患の診断薬。
 - 8. 骨・関節疾患が、軟骨形成異常、骨形成異常、骨粗鬆症、変形性関節症、 慢性関節リウマチ、関節炎、滑膜炎、代謝性関節症またはスポーツによる関節障 害である請求項6または請求項7記載の診断薬。

25



9. 硫酸エステル加水分解酵素活性阻害作用を有する化合物またはその塩を含 有してなる骨・関節疾患の予防・治療剤。

68

- 硫酸エステル加水分解酵素発現阻害作用を有する化合物またはその塩を 含有してなる骨・関節疾患の予防・治療剤。
- 5 11. 配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のア ミノ酸配列を含有するタンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩を用い ることを特徴とする骨・関節疾患の予防・治療剤のスクリーニング方法。
 - 配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のア 12. ミノ酸配列を含有するタンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩を含有 することを特徴とする骨・関節疾患の予防・治療剤のスクリーニング用キット。
- 配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のア 13. ミノ酸配列を含有するタンパク質またはその部分ペプチドをコードするポリヌク レオチドを用いることを特徴とする骨・関節疾患の予防・治療剤のスクリーニン グ方法。
- 14. 配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のア 15 ミノ酸配列を含有するタンパク質またはその部分ペプチドをコードするポリヌク レオチドを含有することを特徴とする骨・関節疾患の予防・治療剤のスクリーニ ング用キット。
- 請求項11もしくは請求項13記載のスクリーニング方法または請求項 20 12もしくは請求項14記載のスクリーニング用キットを用いて得られうる骨・ 関節疾患の予防・治療剤。
 - 哺乳動物に対して、配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしく 16. は実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質もしくはその部分ペプチド またはその塩の活性を阻害する化合物またはその塩、または該タンパク質の遺伝 子の発現を阻害する化合物またはその塩の有効量を投与することを特徴とする 骨・関節疾患の予防・治療方法。
 - 17. 配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のア ミノ酸配列を含有するタンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩の活性

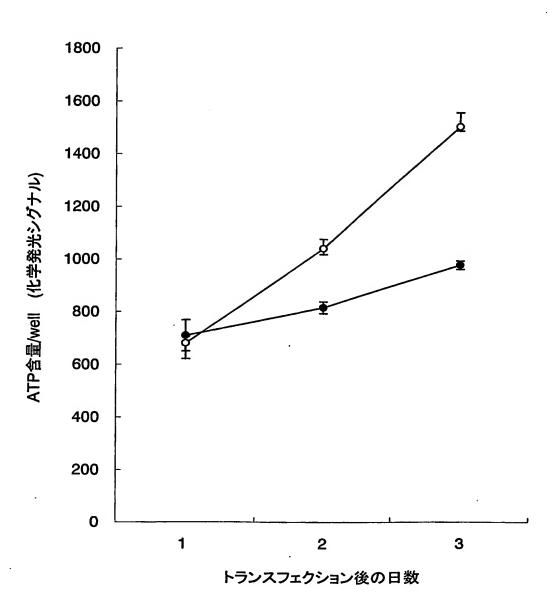


を阻害する、または該タンパク質の遺伝子の発現を阻害することを特徴とする 骨・関節疾患の予防・治療方法。

18. 骨・関節疾患の予防・治療剤を製造するための、配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩の活性を阻害する化合物またはその塩、または該タンパク質の遺伝子の発現を阻害する化合物またはその塩の使用。

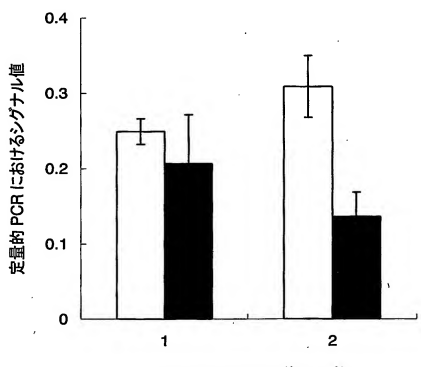
1/2

図 1



2/2

図 2



トランスフェクション後の日数

1/7

SEQUENCE LISTING

<110> Takeda Chemical Industries, Ltd. <120> Preventing and treating agent for bone or joint diseases <130> 3057W00P <150> JP2002-178715 <151> 2002-6-19 <160> 6 <210> 1 <211> 871 <212> PRT **<213> Human <400>** 1 Met Lys Tyr Ser Cys Cys Ala Leu Val Leu Ala Val Leu Gly Thr Glu 10 Leu Leu Gly Ser Leu Cys Ser Thr Val Arg Ser Pro Arg Phe Arg Gly 25 30 20 Arg Ile Gln Glu Arg Lys Asn Ile Arg Pro Asn Ile Ile Leu Val 40 45 35 Leu Thr Asp Asp Gln Asp Val Glu Leu Gly Ser Leu Gln Val Met Asn 60 55 50 Lys Thr Arg Lys Ile Met Glu His Gly Gly Ala Thr Phe Ile Asn Ala 70 75 80 65 Phe Val Thr Thr Pro Met Cys Cys Pro Ser Arg Ser Ser Met Leu Thr 85 90 95 Gly Lys Tyr Val His Asn His Asn Val Tyr Thr Asn Asn Glu Asn Cys 100 105 110 Ser Ser Pro Ser Trp Gln Ala Met His Glu Pro Arg Thr Phe Ala Val 120 125 115 Tyr Leu Asn Asn Thr Gly Tyr Arg Thr Ala Phe Phe Gly Lys Tyr Leu

	130					135					140				
Asn	Glu	Tyr	Asn	Gly	Ser	Tyr	Ile	Pro	Pro	Gly	Trp	Arg	Glu	Trp	Leu
145			•		150					155					160
Gly	Leu	Ile	Lys	Asn	Ser	Arg	Phe	Tyr	Asn	Tyr	Thr	Val	Cys	Arg	Asn
	·			165					170					175	
Gly	Ile	Lys	Glu	Lys	His	Gly	Phe	Asp	Tyr	Ala	Lys	Asp	Tyr	Phe	Thr
			180					185					190		
Asp	Leu	Ile	Thr	Asn	Glu	Ser	He	Asn	Tyr	Phe	Lys	Met	Ser	Lys	Arg
		195					200					205			
Met	Tyr	Pro	His	Arg	Pro	Val	Met	Met	Val	Ile	Ser	His	Ala	Ala	Pro
	210					215					220				
His	Gly	Pro	Glu	Asp	Ser	Ala	Pro	Gln	Phe	Ser	Lys	Leu	Tyr	Pro	Asr
225					230					235					240
Ala	Ser	Gln	His	Ile	Thr	Pro	Ser	Tyr	Asn	Tyr	Ala	Pro	Asn	Met	Asp
•				245					250					255	
Lys	His	Trp	Ile	Met	Gln	Tyr	Thr	Gly	Pro	Me t	Leu	Pro	Ile	His	Met
	•		260					265					270		
Glu	Phe	Thr	Asn	Ile	Leu	Gln	Arg	Lys	Arg	Leu	Gln	Thr	Leu	Met	Sei
		275					280		•			285			
Val	Asp	Asp	Ser	Val	Glu	Arg	Leu	Tyr	Asn	Met	Leu	Val	Glu	Thr	Gly
	290					295					300				
Glu	Leu	Glu	Asn	Thr	Tyr	Ile	Ile	Tyr	Thr		Asp	His	Gly	Tyr	
305					310					315					320
Ile	Gly	Gln	Phe		Leu	Val	Lys	Gly		Ser	Met	Pro	Tyr		Phe
				325					330	_				335	
Asp	Ile	Arg	Val	Pro	Phe	Phe	Ile		Gly	Pro	Ser	Val		Pro	Gly
			340					345		_			350		
Ser	Ile		Pro	Gln	Ile	Val		Asn	He	Asp	Leu		Pro	Thr	Ιlε
		355			_		360		_			365			_
en	Asp	He	Ala	Glv	Leu	Asp	Thr	Pro	Pro	Asp	Val	Asp	Glv	Lvs	Ser

3/7

Val Leu Lys Leu Leu Asp Pro Glu Lys Pro Gly Asn Arg Phe Arg Thr Asn Lys Lys Ala Lys Ile Trp Arg Asp Thr Phe Leu Val Glu Arg Gly Lys Phe Leu Arg Lys Lys Glu Glu Ser Ser Lys Asn Ile Gln Gln Ser Asn His Leu Pro Lys Tyr Glu Arg Val Lys Glu Leu Cys Gln Gln Ala Arg Tyr Gln Thr Ala Cys Glu Gln Pro Gly Gln Lys Trp Gln Cys Ile Glu Asp Thr Ser Gly Lys Leu Arg Ile His Lys Cys Lys Gly Pro Ser Asp Leu Leu Thr Val Arg Gln Ser Thr Arg Asn Leu Tyr Ala Arg Gly Phe His Asp Lys Asp Lys Glu Cys Ser Cys Arg Glu Ser Gly Tyr Arg Ala Ser Arg Ser Gln Arg Lys Ser Gln Arg Gln Phe Leu Arg Asn Gln Gly Thr Pro Lys Tyr Lys Pro Arg Phe Val His Thr Arg Gln Thr Arg Ser Leu Ser Val Glu Phe Glu Gly Glu Ile Tyr Asp Ile Asn Leu Glu Glu Glu Glu Glu Leu Gln Val Leu Gln Pro Arg Asn Ile Ala Lys Arg His Asp Glu Gly His Lys Gly Pro Arg Asp Leu Gln Ala Ser Ser Gly Gly Asn Arg Gly Arg Met Leu Ala Asp Ser Ser Asn Ala Val Gly Pro Pro Thr Thr Val Arg Val Thr His Lys Cys Phe Ile Leu Pro Asn Asp

,

	610)				615					620				
Ser	Ile	His	Cys	Glu	Arg	Glu	Leu	Tyr	Gln	Ser	Ala	Arg	Ala	Trp	Lys
625					630					635					640
Asp	His	Lys	Ala	Tyr	Ile	Asp	Lys	Glu	Ile	Glu	Ala	Leu	Gln	Asp	Lys
				645					650					655	
Ile	Lys	Asn	Leu	Arg	Glu	Val	Arg	Gly	His	Leu	Lys	Arg	Arg	Lys	Pro
			660	1				665					670		
Glu	Glu	Cys	Ser	Cys	Ser	Lys	Gln	Ser	Tyr	Tyr	Asn	Lys	Glu	Lys	Gly
		675					680					685			
Val	Lys	Lys	Gln	Glu	Lys	Leu	Lys	Ser	His	Leu	His	Pro	Phe	Lys	Glu
	690	•				695					700				
Ala	Ala	Gln	Glu	Val	Asp	Ser	Lys	Leu	Gln	Leu	Phe	Lys	Glu	Asn	Asn
705				٠	710					715					720
Arg	Arg	Arg	Lys			Arg	Lys	Glu	Lys	Arg	Arg	Gln	Arg	Lys	Gly
				725					730					735	
Glu	Glu	Cys			Pro	Gly	Leu		Cys	Phe	Thr	His	Asp	Asn	Asn
	_		740					745					750		
His	Trp		Thr	Ala	Pro	Phe		Asn	Leu	Gly	Ser	Phe	Cys	Ala	Cys
mı.		755					760	_	_			765			
Thr		Ser	Asn	Asn	Asn		Tyr	Trp	Cys	Leu		Thr	Val	Asn	Glu
TL	770		D.		D 1	775	0.1				780		_		_
	HIS	Asn	Phe	Leu		Cys	Glu	Phe	Ala		Gly	Phe	Leu	Glu	
785	Aan	Mot	Aam	Th -	790	Des	T	C1	T	795		mi.	T 7 1	T	800
rne	ASP	меі	ASII		ASP	Pro	lyr	GIN		Inr	Asn	Thr	Val	His	Thr
Vo 1	Clu	A = ~	CI.	805	i on	Aan	Cln	T ou	810	W_ 1	O1	Υ	M	815	.
vai	Giu	MIG	820	116	Leu	ASII	GIII		піѕ	vai	GIN	Leu		Glu	Leu
Δrσ	Sar	Cvc		Clar	Т	Lwo	Cln	825	Aan	Dwo	A == ~=	Des	830	٠.	T
MIG	561	835	GIII	GIA	1) 1	L J S	840	U y S	ASII	110	Arg		LYS	Asn	Leu
Asn	Val		Aen	Ive	Aen	C1v		Ser	Tur	Acn	Lon	845 u:s	۸	Gly	C1~
wh	, a 1	OIA	USII	r à 9	ush	GIA	GIA	ner	TAT	ռջի	ren	U12	urg	GIA	Q I II

5/7

850 855 860

Leu Trp Asp Gly Trp Glu Gly 865 870

<210> 2

<211> 2613

<212> DNA

<213> Human

<400> 2

atgaagtatt cttgctgtgc tctggttttg gctgtcctgg gcacagaatt gctgggaagc 60 ctctgttcga ctgtcagatc cccgaggttc agaggacgga tacagcagga acgaaaaaac 120 atccgaccca acattattct tgtgcttacc gatgatcaag atgtggagct ggggtccctg 180 240 caagicaiga acaaaacgag aaagaitaig gaacaigggg gggccaccit caicaaigcc 300 tttgtgacta cacccatgtg ctgcccgtca cggtcctcca tgctcaccgg gaagtatgtg 360 cacaatcaca atgictacac caacaacgag aactgcictt ccccctcgig gcaggccaig catgagecte ggaetttige tgtatatett aacaacactg getacagaac ageetttitt 420 480 ggaaaatacc tcaatgaata taatggcagc tacatccccc ctgggtggcg agaatggctt 540 ggattaatca agaattotog ottotataat tacactgitt giogcaatgg catcaaagaa 600 aagcatggat tigattaigc aaaggactac ticacagact taatcactaa cgagagcatt 660 aattacttca aaatgtctaa gagaatgtat ccccataggc ccgttatgat ggtgatcagc cacgctgcgc cccacggccc cgaggactca gccccacagt tttctaaact gtaccccaat 720 780 gcttcccaac acataactcc tagttataac tatgcaccaa atatggataa acactggatt atgcagtaca caggaccaat gctgcccatc cacatggaat ttacaaacat tctacagcgc 840 900 aaaaggctcc agactttgat gtcagtggat gattctgtgg agaggctgta taacatgctc gtggagacgg gggagctgga gaatacttac atcatttaca ccgccgacca tggttaccat 960 1020 attgggcagt ttggactggt caaggggaaa tccatgccat atgactitga tattcgtgtg cctitttta ticgtggtcc aagigtagaa ccaggatcaa tagtcccaca gatcgttctc 1080 aacattgact tggcccccac gatcctggat attgctgggc tcgacacacc tcctgatgtg 1140 1200 gacggcaagt ctgtcctcaa acttctggac ccagaaaagc caggtaacag gtttcgaaca 1260 aacaagaagg ccaaaatttg gcgtgataca ttcctagtgg aaagaggcaa atttctacgt.



aagaaggaag	aatccagcaa	gaatatccaa	cagtcaaatc	acttgcccaa	atatgaacgg	1320
gtcaaagaac	tatgccagca	ggccaggtac	cagacagcct	gtgaacaacc	ggggcagaag	1380
tggcaatgca	ttgaggatac	atctggcaag	cttcgaattc	acaagtgtaa	aggacccagt	1440
gacctgctca	cagtccggca	gagcacgcgg	aacctctacg	ctcgcggctt	ccatgacaaa	1500
gacaaagagt	gcagttgtag	ggagtctggt	taccgtgcca	gcagaagcca	aagaaagagt	1560
caacggcaat	tcttgagaaa	ccaggggact	ccaaagtaca	agcccagatt	tgtccatact	1620
cggcagacac	gttccttgtc	cgtcgaattt	gaaggigaaa	tatatgacat	aaatctggaa	1680
gaagaagaag	aattgcaagt	gttgcaacca	agaaacattg	ctaagcgtca	tgatgaaggc	1740
cacaaggggc	caagagatct	ccaggcttcc	agtggtggca	acaggggcag	gatgctggca	1800
gatagcagca	acgccgtggg	cccacctacc	actgtccgag	tgacacacaa	gtgttttatt	1860
cttcccaatg	actctatcca	ttgtgagaga	gaactgtacc	aatcggccag	agcgtggaag	1920
gaccataagg	catacattga	caaagagatt	gaagctctgc	aagataaaat	taagaattta	1980
agagaagtga	gaggacatct	gaagagaagg	aagcctgagg	aatgtagctg	cagtaaacaa	2040
agctattaca	ataaagagaa	aggtgtaaaa	aagcaagaga	aattaaagag	ccatcttcac	2100
ccattcaagg	aggctgctca	ggaagtagat	agcaaactgc	aacttttcaa	ggagaacaac	2160
cgtaggagga	agaaggagag	gaaggagaag	agacggcaga	ggaaggggga	agagtgcagc	2220
ctgcctggcc	tcacttgctt	cacgcatgac	aacaaccact	ggcagacagc	cccgttctgg	2280
aacctgggat	ctttctgtgc	ttgcacgagt	tctaacaata	acacctactg	gtgtttgcgt	2340
acagttaatg	agacgcataa	ttttcttttc	tgigagtttg	ctactggctt	tttggagtat	2400
tttgatatga	atacagatcc	ttatcagctc	acaaatacag	tgcacacggt	agaacgaggc	2460
attttgaatc	agctacacgt	acaactaatg	gagctcagaa	gctgtcaagg	atataagcag	2520
tgcaacccaa	gacctaagaa	tcttgatgtt	ggaaataaag	atggaggaag	ctatgaccta	2580
cacagaggac	agttatggga	tggatgggaa	ggt			2613

<210> 3

<211> 39

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Primer

cgcaccaggg agctgatct

19

<400> 3	
tggaccaaat acaatgaagt attcttgctg tgctctggt	39
·	
<210> 4	
⟨211⟩ 31	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
⟨220⟩	
<223> Primer	
<400> 4	
ggcaaggtca aatgaggtgt tttcccaacc t	31
⟨210⟩ 5	
⟨211⟩ 20	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
⟨220⟩	
<223> Primer	
⟨400⟩ 5	
gagagaggcg aatggaacga	20
<210> 6	
<211> 19	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Primer	
<400> 6	



International application No.
PCT/JP03/07741

A. CLAS Int.	SIFICATION OF SUBJECT MATTER .C1 ⁷ A61K38/17, 31/7088, 39/39 19/02, 19/10, 29/00, 43/0	95, 45/00, 48/00, A61P19 00 // C12N15/09	/00,		
	to International Patent Classification (IPC) or to both	national classification and IPC			
	OS SEARCHED				
Minimum d Int.	locumentation searched (classification system followed). C1 ⁷ A61K38/17, 31/7088, 39/39 19/02, 19/10, 29/00, 43/0	5, 45/00, 48/00, A61P19	/00,		
Jits	tion searched other than minimum documentation to the searched other than minimum documentation to the searched searched in 1926–1996 in Jitsuyo Shinan Koho 1971–2003	Jitsuyo Shinan Toroku Koh	o 1996–2003		
CAPL	lata base consulted during the international search (nature of the Control of the	, JSTPlus/JMEDPlus(JOIS)	rch terms used)		
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where a		Relevant to claim No.		
X Y	WO 01/44268 A1 (STERIX LTD. 21 June, 2001 (21.06.01), Claim 1; page 43, line 28 & AU 200121906 A & ER & JP 2003-517002 A		9,10 1-8,11-15,18		
X Y	WO 99/64013 A1 (STERIX LTD.) 16 December, 1999 (16.12.99) Claim 4; page 38, line 31 & AU 9942807 A & EF & JP 2002-517449 A	, , , , 1085876 A1	9,10 1-8,11-15,18		
	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
"A" docume consider derier der derier der derier derier derier derier derier der derier der derier der derier derier der der derier der der derier der der der derier der der der der der der derier der der der der der der der der der d	considered to be of particular relevance earlier document but published on or after the international filing date document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means with the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot document of particular relevance; the claimed invention considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is also an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is also an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot considered nov				
cited to special i "O" document means					
than the	nt published prior to the international filing date but later priority date claimed	document member of the same patent f	amily		
	ctual completion of the international search eptember, 2003 (02.09.03)	Date of mailing of the international searce 16 September, 2003	h report (16.09.03)		
	niling address of the ISA/ nese Patent Office	Authorized officer			
Facsimile No	_	Telephone No.			



International application No.
PCT/JP03/07741

<u> </u>			.00/0//41
C (Continua	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the releva	nt passages	Relevant to claim No.
X Y	WO 99/52890 A1 (NOVARTIS AG), 21 October, 1999 (21.10.99), Page 4, 4th line from the bottom to page line 8; particularly, page 15, line 4 & AU 9936054 A & EP 1070059 A1 & US 6346626 B1 & JP 2002-511459		9,10 1-8,11-15,18
Y	WO 01/55411 A2 (MILLENNIUM PHARMACEUTICALINC.), 02 August, 2001 (02.08.01), Full text; particularly, Fig. 5 & AU 200133208 A	LS,	1-8,11-15,18



International application No. PCT/JP03/07741

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet) This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons: 1. X Claims Nos.: 16, 17 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: Claims 16 and 17 pertain to methods for treatment of the human body by therapy and thus relate to a subject matter which this International Searching Authority is not required, under the provisions of Article 17(2)(a)(i) of the PCT and Rule 39.1(iv) of the Regulations under the PCT, to search. Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically: Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a). Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet) This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: As reported by the following documents, it was already publicly known at the point of the application of the present case to use a compound having an inhibitory effect on sulfatase in treating bone and joint diseases. Thus, it does not appear that there is a technical relationship between the inventions as set forth in claims 1 to 8, 11 to 15 and 18 and the inventions as set forth in claims 9 and 10 involving one or more of the same or corresponding special technical features. Such being the case, these two groups of inventions are not considered as relating to a group of inventions so linked as to form a single general inventive concept. (continued to extra sheet) As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable 2. X As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.: No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. Remark on Protest No protest accompanied the payment of additional search fees.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP03/07741

Continuation of Box No.II of continuation of first sheet(1)

Document: WO 01/44268 A1 (STERIX LIMITED) 21 June, 2001 (21.06.01)

WO 99/64013 A1 (STERIX LIMITED) 06 December, 1999 (06.12.99) WO 99/52890 A1 (NOVARTIS AG) 21 October, 1999 (21.10.99)

<Subject of search>

In claims 1, 2, 5, 9, 10, 15 and 18, it is specified to use as the active ingredient compounds defined by desired properties such as "a compound inhibiting the activity of a protein having the amino acid sequence represented by SEQIDNO:1", "a compound inhibiting the expression of a gene of a protein having the amino acid sequence represented by SEQID NO:1" or "a compound having an effect of inhibiting sulfatase". Although any compounds having these properties are involved in the scopes of the above claims, it is recognized that only parts of the claimed compounds are supported by the description in the meaning as described in PCT Article 6 and disclosed therein in the meaning as described in PCT Article 5.

Although the common technical knowledge at the point of the application is taken into consideration, it is impossible to specify the scopes of the compounds defined by the desired properties as described above. Therefore, the above claims fail to fulfill the requirement of clearness as described in PCT Article 6 too.

Such being the case, the search was made exclusively on the cases comprising an antisense nucleotide and an antibody against the protein having the amino acid sequence represented by SEQ ID NO:1 as the active ingredient.



A. 発明の風する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl⁷ A61K38/17, 31/7088, 39/395, 45/00, 48/00, A61P19/00, 19/02, 19/10, 29/00, 43/00 // Cl2N15/09

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl⁷ A61K38/17, 31/7088, 39/395, 45/00, 48/00, A61P19/00, 19/02, 19/10, 29/00, 43/00 // C12N15/09

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

日本国実用新案公報

1926-1996年

日本国公開実用新案公報

1971-2003年

日本国実用新案登録公報

1996-2003年

日本国登録実用新案公報

1994-2003年

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

CAPLUS/MEDLINE/BIOSIS/EMBASE (STN).

JSTPlus/JMEDPlus (JOIS),

Swissprot/PIR/Geneseq, Genebank/EMBL/DDBJ/Geneseq

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X Y	WO 01/44268 A1 (STERIX LIMITED) 2001.06.21, Claim1,第43頁第28行等参照, & AU 200121906 A & EP 1237902 A1 & JP 2003-517002 A	9, 10 . 1-8, 11-15, 18
X Y	WO 99/64013 A1 (STERIX LIMITED) 1999.12.16, Claim4,第38頁第31行等参照 & AU 9942807 A & EP 1085876 A1 & JP 2002-517449 A	9, 10 1-8, 11-15, 18

X C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 02.09.03 国際調査報告の発送日 16.09.03 国際調査機関の名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 4C 3039 国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 国永 保 (5 印) 国永 保 (5 印) 国京都千代田区設が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3452



国際出願番号 PC1/JP03/07741

•	国際調金報告	国际山嶼番号「「し」)」「し、	
C (続き).	関連すると認められる文献		
引用文献のカテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは	、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X Y	WO 99/52890 A1 (NOVARTIS AG) 1999.10.21 第14頁下4行-第15頁第8行、特に第15頁第46 & AU 9936054 A & EP 1070059 A1 & US 63 & JP 2002-511459 A	l, 行参照	9, 10 1-8, 11-15, 18
Y	WO 01/55411 A2 (MILLENNIUM PHARMACEUTIC 全文、特にFIGURE5参照 & AU 200133208 A	CALS, INC.) 2001.08.02,	1-8, 11-15, 18
		·	

第 I 欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第 1 ページの 2 の続き)
法第8条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。
1. X 請求の範囲 <u>16,17</u> は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
請求の範囲 16 , 17 は、治療による人体の処置方法に関するものであって、 PCT 第 17 条 $(2)(a)(i)$ 及び PCT 規則 39 , $1(iv)$ の規定により、この国際調査機関が国際調査を行うことを要しない対象に係るものである。
2. □ 請求の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3. □ 請求の範囲は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
第Ⅱ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)
次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
下記文献に記載のとおり、硫酸エステル加水分解酵素に対する阻害作用を有する化合物を 骨・関節疾患の予防・治療に用いることは本願出願時に公知であるので、請求の範囲1-
骨・関節疾患の予防・治療に用いることは本願出願時に公知であるので、請求の範囲1-8,11-15,18に係る発明と、請求の範囲9,10に係る発明の間に、同一又は対応する特別な技術的特徴を含む技術的な関係がないので、単一の一般的発明概念を形成するように連関している一群の発明には当たらない。
文献: WO 01/44268 A1 (STERIX LIMITED) 2001.06.21 WO 99/64013 A1 (STERIX LIMITED) 1999.12.06 WO 99/52890 A1 (NOVARTIS AG) 1999.10.21
1. <u>出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な</u> 請求の範囲について作成した。
2. X 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。
3. 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4. □ 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の節囲の最初に記載
4. 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
追加調査手数料の異議の申立てに関する注意
□ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。
[] 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。



<調査の対象について>

請求の範囲1, 2, 5, 9, 10, 15, 18では、「配列番号:1で表されるアミノ酸配列を有するタンパク質の活性を阻害する化合物」、「配列番号:1で表されるアミノ酸配列を有するタンパク質の遺伝子の発現を阻害する化合物」、あるいは「硫酸エステル加水分解酵素活性阻害作用を有する化合物」等の、所望の性質により定義された化合物を有効成分解酵素活性阻害作用を有する化合物」等の、所望の性質により定義された化合物を有効成分とすることが規定されている。上記請求の範囲には、そのような性質を有するあらゆる化合物が包含されるが、PCT6条の意味において明細書に裏付けられ、また、PCT5条の意味において開示されているのは、クレームされた化合物のごくわずかな部分にすぎないもの味において開示されているのは、クレームされた化合物のごくわずかな部分にすぎないものと認められる。

また、上記所望の性質により定義された化合物は、出願時の技術常識を勘案しても、包含される化合物の範囲を特定できないから、上記請求の範囲は、PCT6条における明確性の要件も欠いている。

よって、配列番号:1で表されるアミノ酸配列を有するタンパク質に対するアンチセンス ヌクレオチド、及び、抗体を有効成分とする場合についてのみ調査を行った。